APR 1 1 2007



HAMRE, SCHUMANN, MUELLER & LARSON, P.C.

AN INTERNATIONAL INTELLECTUAL PROPERTY LAW FIRM

FAX TRANSMISSION

April 11, 2007

TO:

Mail Stop: AMENDMENT

Examiner: P. Martin

Commissioner for Patents

PO Box 1450

Alexandria, VA 22313-1450

FROM: Douglas P. Mueller

OUR REF: 10873.1574USWO

TELEPHONE: (612) 455.3800

Total pages, including cover letter:

63

PTO FAX NUMBER: 571,273,8300

If all pages are NOT received, please call us at 612.455.3800 or fax us at 612.455.3801.

Title of Document:

Information Disclosure Statement, Form 1449, 2 references, copy of

Japanese Office Action

Applicant

YONEHARA, et al.

Serial No.:

10/521,234

App. Filed:

January 13, 2005

Group Art No.: 1651 Confirmation No.: 8752

Please charge any additional fees or credit overpayment to Deposit Account No. 50-3478. Please consider this a PETITION FOR EXPENSION OF TIME for a sufficient number of months to enter these papers, if appropriate.

Name: Pouglas P. Mueller

Reg. No.: 30,300

I hereby certify that this paper is being transmitted by facsimile to the U.S. Patent and Trademark Office on the date shown below.

Pergy J. Kerkhoye

Signature

April 11, 2007

Date

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

APR 1 1 2007

Applicant:

YONEHARA, et al.

Examiner:

K. Ariani

Serial No.:

10/521,234

612-455-3801

Group Art Unit:

1651

Filed:

January 13, 2005

Docket:

10873.1574USWO

Title:

METHOD OF DEGRADING PROTEIN USING SULFONIC ACID

COMPOUND

CERTIFICATE UNDER 37 CFR 1.6(d): I hereby certify that this paper is being transmitted by facsimile to the U.S. Patent and Trademark Office on April 11, 2007.

Ву:

INFORMATION DISCLOSURE STATEMENT

Mail Stop Amendment Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

With regard to the above-identified application, the items of information listed on the enclosed Form 1449 are brought to the attention of the Examiner. The references were recently cited in a Japanese Office Action mailed March 13, 2007. A copy of the office action is enclosed. On July 7, 2006, Applicants cited US 6,200,773 which is the English equivalent of JP 2001-292795, which was cited in the Japanese Office Action. Also on July 7, 2006, the Applicants cited US 2002/025546 which is the English equivalent of JP 2000-210100, which is cited in the Japanese Office Action. Copies of any foreign patent documents or "Other Documents" are enclosed.

A concise explanation of the relevance of each non-English language document or other information is a follows (37 C.F.R. §(a)(3)):

US 2004/063213 is an English equivalent of WO 02/27331. An English abstract has been included for JP 60-168050.

In accordance with the provisions of 37 C.F.R. §1.97, this statement is being filed (CHECK ONE):

- (1) within three (3) months of the Filing Date, before the mailing date of a First Office Action on the merits, or before the mailing date of a First Office Action on the merits after the filing of a request for continued examination under 37 C.F.R. §1.114; or
- (2) after the period defined in (1) but before the mailing date of a Final Rejection or Notice of Allowance, and
 - the requisite Statement is below, OR

612-455-3801

RECEIVED
CENTRAL FAX CENTER

the requisite fee of \$180.00 under Rule 1.17(p) is included herein, or APR 1 1 200
(3) after the mailing date of a Final Rejection or Notice of Allowance but on or before the payment of the Issue Fee, AND the requisite Statement is below AND the requisite fee of \$180.00 under Rule 1.17(p) is included herein.
STATEMENT
Applicants hereby state that:
Each item of information contained in the Information Disclosure Statement was first cited in a communication from a foreign patent office in a counterpart application or by the USPTO in a related application not more than three months prior to the filing date of the Information Disclosure Statement
✓ If this box is checked, Applicant provides the following:
Certification Under 37 C.F.R. §1.704(d)
In accordance with 37 C.F.R. §1.704(d), the undersigned hereby certifies that each item listed on the enclosed Form 1449 was first cited in a communication from a foreign patent office in a counterpart application, and that this communication was not received by any individual designated in 37 C.F.R. §1.56(c) more than thirty (30) days prior to the filing of this Information Disclosure Statement.
The Examiner is hereby advised of the following co-pending U.S. applications. A copy of each U.S. patent application publication (if published) or application (if not published) is enclosed.
Application No. Filing Date Group
No representation is made that a reference is "prior art" within the meaning of 35 U.S.C. §§ 102 and 103 and Applicants reserve the right, pursuant to 37 C.F.R. § 1.131 or otherwise, to establish that the reference(s) are not "prior art." Moreover, Applicants do not represent that a reference has been thoroughly reviewed or that any relevance of any portion of a reference is intended.
Consideration of the items listed is respectfully requested. Pursuant to the provisions of M.P.E.P. 609, it is requested that the Examiner return a copy of the attached

Form 1449, marked as being considered and initialed by the Examiner, to the

undersigned with the next official communication.

RECEIVED CENTRAL FAX CENTER

APR 1 1 2007

FEE AUTHORIZATION

Should any fee associated with the submission of this paper not be attached hereto as a check, the Commissioner is authorized to charge the missing fee to our Deposit Account, No. 50-3478. Any overpayments should be credited to said Deposit Account.

Respectfully submitted,

HAMRE, SCHUMANN, MUELLER &

LARSON, P.C.

P.O. Box 2902-0902

Minneapolis/MN 55402-0902 (612) 455-1800

Dated: April 11, 2007

By:

Douglas P. Mueller

Reg. No. 30,300

DPM/pjk

52835

PATENT TRADEMARK OFFICE

RECEIVED HSML, P.C.

05/64 PAGE

APR 1 1 2007

Date Mailed: April 11, 2007

Sheet 1 of 1

FORM 1449* SUPPLEMENTAL INFORMATION DISCLOSURE STATEMENT	Docket Number: Application Number: 10873.1574USWO 10/521,234			
IN AN APPLICATION	Applicant:			
(Use several sheets if necessary)	Filing Date: January 13, 2005	Group Art Unit: 1651		

EXAMINER INITIAL	DOCUMENT NO.	DATE	NAME	CLASS	SUBCLASS	FILING I IP APPROI	PRIATE	
	2004/063213	April, 2004	Hirai, et al.					
•								
·								
				1				
		<u> </u>			·			
•								
		FOR	EIGN PATENT DOCU	MENTS				
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	DOCUMENT NO.	DATE	COUNTRY	CLASS	SUBCLASS	TRANSL	LATION	
						YES	NO	
	60-168050	August, 1985	Japan			Abstract		
		April, 2002	WJPO					
	ОТН	ER DOCUMENTS	S (Including Author, Titl	e, Date, Pertine	nt Pages, Etc.)			
						, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		

52835 **Customer Number**

EXAMINER	DATE CONSIDERED
	<u> </u>

EXAMINER: Initial if reference considered, whether or not citation is in conformance with MPEP 609; draw line through citation if not in conformance and not considered. Include copy of this form for next communication to the Applicant.

*Substitute Disclosure Statement Form (PTO-1449)

Patent and Trademark Office; U.S. DEPARTMENT OF COMMERCE

METHOD FOR AVERTING INFLUENCE OF HEMOGLOBIN

Publication number: JP60168050 Publication date:

1985-08-31

Inventor

NIIMI YASUMASA; SENDA SHIGEO; MURAMATSU

HARUTO; ISA TAKAYUKI; MOGI HIDEAKI

Applicant: Classification:

- international:

WAKO PURE CHEM IND LTD

G01N33/49; G01N33/48; G01N33/72; G01N33/49; G01N33/48; G01N33/72; (IPC1-7): G01N33/48

- European:

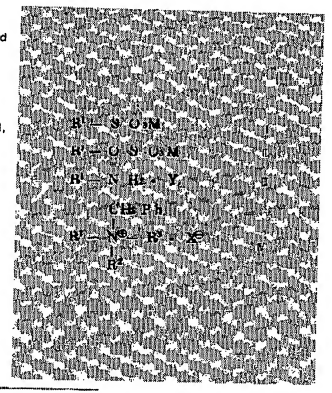
G01N33/72B

Application number: JP19840024865 19840210 Priority number(s): JP19840024865 19840210

Report a data error here

Abstract of JP60168050

PURPOSE:To prevent easily and surely generation of an error in measuring the components to be inspected in a sample blood by adding 1 or >=2 kinds of surface active agents selected from specific 4 kinds to the sample to conjugate instantaneously said agents with hemoglobin thereby eliminating the absorption thereof. CONSTITUTION:1 or >=2 kinds of surface active agents selected from the group expressed by the formulas I , II, III, IV (R<1> is 11-16C alkyl, R<2> is 1-3C alkyl, M is an alkali metal, Y is a mineral or org. acid, X is halogen or inorg. or org. acid residue) are added to a sample blood. Then the hemoglobin in the blood is immediately conjugated by addition of the surface active agents by which the light absorption of the hemoglobin is changed to the absorption without disturbing the absorption of the intended component. Then absorbancy of the intended component in the blood is measured quickly by using such phenomenon and the exact analysis is made possible.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

用 文献子

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出顧公開

¹⁰公開特許公報(A)

昭60-168050

@Int.Cl.4 GOIN

識別記号

广内整理番号 B-8305-2G 8305-2G

母公開 昭和60年(1985)8月31日

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称 ヘモグロビンの影響回避方法

> 動特 顧 昭59-24865

願 昭59(1984)2月10日

伊発 明 者 鲚 見 ⑦発 明者 Ħ 檠 雄 で発 松 村 奢 人

東京都板橋区成増3-1-7-307 成増アーバンライフ 川越市的場1267-3

川越市新宿町3-15-8

砂発 眀 伊 佐 零 @発 明 者 茂 木 蹇 明 砂出 関 和光純薬工業株式会社

東京都豊島区目白5-21-4 五色コーポ201号

三鷹市深大寺4024

大阪市東区道修町3丁目10番地

1. 発明の名称

ヘモグロビンの影響回避方法

特許額求の範囲

(1)へモグロビンの吸収又はその吸収の昼時的変 動が臨床化学分析に与える原負の誤差を回避する 目的で、試験中に下記一般式の、②、③、④から 成る群とり退ばれた一種又は二種以上の非際活性 剤を弱かすることを特徴とする臨床化学分析方法。

D R' - 8 UaM

CD RV - U S URM

3 W - N H: Y

CHaPh **Φ W − N[⊕]− № . χ**9 R.2

式中、別は炭素数11~16のアルキル病、脱り stick 異数1~3のブル中ルあ、M はアルカリ 金脂、Yは鉱配又は有機酸、Xはハロケン又は 無視像、有機酸の残態、を扱わす。

発明の難細な散照

本弱明は、臨床化学分析に於けるへモグロビン の影響回避方法に関する。

更に詳しくは、ヘモグロビンの吸収又はその吸 収の経時的変動に伴なり正負の調流を回避するた。 めに、特定の界面后性剤を用いることを特徴とす る、へもグロビンの影響回飛方法に関する。

近年、降床化学分析に於ける技術の進歩は若し く、自動分析機の発達と共に、ソフト面での技術 開発も廃んに行なわれている。 符に、 気近は目的 物のみならず、例定対象物に対し正食の興発を与 える血骨中の乳存物質の構会方法についての研究 も盛んである。例えば、ピリルピンの影響を回避 ずる万法としては、淵ヨウ末機消去飲、ピリルビ オ中ショーセ酸化法等が開発されており、Lー アスコルビン酸については、ヨウ素放散化法、L アスコルビン酸オキシダーゼ酸化法等が。また。 グロビンから鉄の遊艇を押える目的には、イ ミグゾールを始めとする含電器化合物の凝加供等 が開発されている。しかしながら、ヘモグロビン の順光度及びその吸収の経時的変動が、目的物の

04/11/2007 16:38

砌定に対して正角の誤差を与えることに対する回 避技術はこれまで智無に近かった。 このようせへ モクロビンの影響は、従来の研定方法、即ち、分 析する際に本検とは別に検体宣統専用のチャンネ ルを設け、別個に翻定した統体資検を本統領より 楚し引くという方法をとっていたころは、それほ ど問題にはならなかった。ところが、分析機器の 宛遠に伴ない、何えば、飲料と、発色成分の1形 を含むか、又は発色成分を含く含まない難1飲液 との混合感液の最先度を初めに測定しく第1点の 吸光変)、灰いで、磯りの希色成分、又は金発色 成分で含む第2試核を採加して、目的成分を弱色 させ、再度破光原を制定し(第2点の吸光度)、 第 1 点の吸光度を飛移改量に換算して、解 2 点測 足の吸光度より祭し引き、盲検チャンネルを使用せ ずに検外官検をより高精健にキャンセルする根株 (この機構を以後、2点例足法と時終する。)が 朗発されるようになると、新たに、ヘモグロビン の影響が大きな問題となってきた。即ち、ヘモグ ロビンに関しては、液性、眩壊組成、反応条件に

特別昭60-168050 (2) より、その販売監が経際的に減少(まれに増加) し、你」点目の鉄光度に比べ、2点目の鉄光度に はヘモクロビンの最先度の減少による御定復の低 下が顕著に現われ、2点脚定法の機能を備えた袋 激では、その演称機材により記憶された第 1 点目 の吸光度を被縁機算して、第2点目の吸光硬とり 茂し引くため、 2 波長樹先に於ける主破長、ある いは1波長剤先化於ける側定波長が、ヘモグロビ ンの吸収借(340~600 mm)のより高い数 光度位置にある場合は、通常、目的物の側定に食 の鼠売を、また、2放長側先の副放長がヘキタロ ピンの吸収者のより高い扱力度位置にある場合は、

正の観道を与えてしまうことがしばしばあった。 従って、この2点間定法では、第1点の吸光度 側定から第2点の吸光度側定までのあいだに、刺 定対象物の吸収以外の妨察物質の吸収が変化した いことが、より高精度水盲検補正の熱対条件であ り、かかる目的に渡り、ナぐれたヘモグロヒンの 影響回瀬方法の出現が周望されていた。

最近、血無中のヘモグロビンを朝定するにあた

り、そのヘモクロビンの鉄収を固定することを自 的として、腐肪族高級スルホン酸塩を用いる方法 が特許出願(特勝昭 56-12095! サ)されている。 しかしながら、このスルホン酸塩を、ヘモグロビ ン以外の目的対象物を訓定する際のへやグロビン の影響回熱のために、その御定系に用いるという ことはこれまでに全くなされておらず、このスル ホン酸塩が目的物の側定に影響を与えずに、ヘモ グロビンの吸収を固定することができるかどうか は余く不明であった。

本発明者らは、ヘモグロビンの影響回避労法に ついて鋭飛観咒の結果、すでに公知になっている 脂肪族属級スルホン殿及びその塩以外にも、Cn~ Cia のブルキル売を持つ硫酸エステル、Cii~Cia の1級アミン及びその塩物、並びに無り級プンモ ニウム塩類の1形にも、ヘモグロビンの吸収筒定 作用があることを見出し、且つ、瞬筋疾需般スル ホン原及びその協調を含めたこれら特定の界原信 性期の内の1種又は2種以上のものを、ヘモクロ ピンの妨害をうける目的物の制定の際に、試薬安

定性や溶解性を考慮して、適宜週択して第1試験 化 滁州丁九世、 月的物 〇 称定化 悠 學 を 与 之 丁、 俭 は瞬間的にヘモグロビンと結合し、その吸収を固 定して経時的変動を押え、目的物の朝定に対し、 ヘモグロピンによる正負の誤差をほぼ完全に固題 できることを見出し、木皓男を完成するに剃った。 本発明は、ヘモクロビンの吸収又はその吸収の 疑い的変動が、臨床化学分析に与える正負の負急 を同談する目的で、試液中に下配一般式①、②、 〇),⑥から成る併より退ばれた一種又は二種以上 の界面情態剤を最加することを特徴とする臨床化 学分析方法である。

 $\Phi : V \to S \to W$

HSML, P.C.

- Ø R¹ − U 8 U →M
- OR-NHx. Y

CH 2 Ph

Φχ. «μ-θ/n - '8 Φ) Ŕ,

RPは炭果教 1 ~ 3 のアルサル共、M はアルカリ 金属、Yは鉱硬又は有機酸、Xはハロダン又は 無機酸、有機酸の残蓄、を表わす。

本発明の方法によれば、オキンへモグロビンの
吸収は阿蹄に破壊されてシアンメトへモグロビン
に 類似の吸収に変わる為、ヘモグロビンの妨害を
受ける恐れのある何気対象物の例定に於て、ヘモ
グロビンの吸収及びその吸収の経時的変動によっ
て生ずる例定脳強な回聴でき、しかも目的物の例

体の吸収は、界面倍性初の類類により多少異なるが、いずれも麻1図の吸収機構と母ぼ同様な結果が得られる。尚、ラウリルスルホン酸塩のこれらの作用については既に公知であり、虚核中のへモグロビンの側定に利用されているが、本籍明のように、この作用をヘモグロビン以外の物質の側定時に、ヘモグロビンの妨碍を防ぐ目的で利用したものは、これまでに金くなく、本発明者らが初めてである。

表した、本発明に係る各種界面性物剤とこれら を設加した場合のヘモグロビンの吸収変動の関係 を示す。

数中、例えば 0.160↓ は、ヘモグロビンの吸収 が当初のものより 0.160 低下することを示してお り、本条明に低る特定の発河活性剤を添加した場 合には、始めは大きく低下し、そのあとの低下は 少ないが、無磁肌の場合には、 4~8 分後に放て も相当最の低下が見られる。即ち、本務明に係る 特定の界面活性剤を凝加した場合には振めて短時 間の内にヘモグロビンが固定化されて、以後は 海開昭G0-168050 (3)

定には何ら影響を与えず、より正確な剛定値が得 られる。

新 1 図に、ヘモダロビンの吸収曲線(a)、及びへ モグロビンに本発明に係る界面活性剤を認加した 明合の吸収血線(b)、並びにシアンメトへモグロビ ンの吸収曲額(c)を示す。即ち、第1回に於て、(a) はヘモグロビン磨液 (1 5 8 / dl) 2 0 mlに p 社 = 8.3 の 0.0 1 M 酢酸ソーダ溶液 5.0 x を応加し た場合。(1)仕間ヘモグロビン部形に 0.5 多のラウ リル保康ソーダを含むpH= 8.3 の 0.0 1 M酢酸 ソーダ存款 5.0 配を瑜加した場合、(c)は同じく、 ドラブキン試液(KCN 0.005 ま、フェリシアン化 カリウム 0.0 2 ま、 取炭酸ナトリウム 0.1 多)5.0 18を添加した場合、に於ける夫々の吸収的故を示 している。第1因から明らかた如く、ヘモグロビ ンに本発明に係る特定の非面活性剤であるテクリ ル能酸ソーダ(SDB) を添加すると、瞬時にオ キシヘモクロビンの吸収(a)が破壊され、シアンメ トヘモグロビン(c)に類似の吸収(n)に変わる。 .

本発明に係る界面活性剤とヘモダロビンの結合

んど変化しなくなるが、無疑加の場合にはいつまでも変化し続けていることが判る。



	\vdash	よどあらるとしく	- 	8DS-	SS-NE/FOR		1.	1.	1	T -	T.		34	₩ 60-1680	50 (4) Moune 89
ピンの数収取動	(643 BB)	B 1E/4-6A	0.008	0.00.0	0.0014	0.0011	0.0014	0.0024	0.0024	0.0011	0.001	0.0 0 2 1	1	(胡商品名)を 0.2	f 数加L, 543
本発明に係る各種界面活性剤とヘモグロビンの数収度動	アンの吸収を充	48-2/3, B	0.0194	0.0011	0.002	0.003	1 6 0 0 0	0.0061	0.0 0 6 J	0.0021	0.0044	19.000		ル : 花王フトラン 0.8 1 込む段ソー	て 発展20ml ឡ
係る各種界面話	~ € Ø = .	4E/0~29	6.1.9 ‡	0.1 6 0 1	0.1 5 2 (0.1621	0.1551	0.1481	0.1 4 4 4	0.1724	0.1581	0.1474		77742-9 20pi=830	11 0 0 1 (lp
泰1. 本発明化	章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章 章	at the leaf the last	ار د ار	· Ř	セチル版際ソーダ Culta080,Na	Culang. Chacon	CMHは201・田口	CDE 1- (CE) - CI - C	C. Hander CH. CI 1018	Cutta SO, No	Cutta So, Na	CH3 (CH3)2 CH = CHCH2)11-1803.Na	(東海)	Brij-35【ボリオキンスチレンラクリルエーテル。花玉フトラス樹苗品名)を 0.2 乡舎み。 本法別に保る界面活性和を 0.3 を含むH = 8.3 の 0.0 1 M防湿ソーが研究を励ねする。 【 確定操作 】	へモグロビン記載(1000岁/41)100月に、投資20元 予約加し、大政政化を協定する。

一般に、殆んどのアニオン系又はカチオン系界 面悟性相は、オキシへも外見に移動させを犯収でもの吸収をも能体が、レンクの吸収をも能なのの変になるとの作用を変にのがあると、以びでは、からがまるとのがは、までは2~5分段にはなるとのが重なな。第1点がのでは、ならのでは、ないのでは、少ないのでは、少ないであることが重ないがであることが強いのであることが強いであることが強いであることが強いであることが変には、少ないのでは、少ないのでは、少ないのでは、シートへものでは、ないのでは、アートへを変に移動することが必要とないに、といいのでは、アートへには任任を定移動することがあることを変になる。この条件を適定する。この条件を適定する。この条件を適定する。この系の表に、アートル・アートル・アードを表して、アートル・アードを表して、アードを表して、アードを表して、アートル・アードを表して、アードを表して、アートル・アードを表して、アードを表して、アードを表して、アードを表して、アードを表して、アートル・アードを表して、アードを表している。アードを表しているのでは、アードを表しているので、アードを表しているとなっている。アードを表しているのでは、アードを表している。アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでする。アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのではなりましているのでは、アードを表しているのではなりでは、アードを表しているのではなりまするのでは、アードを表しているのではなりでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのでは、アードを表してのでは、アードを表しているのでは、アードを表しているのではなりではなりではなりではなりでは、アードを表しているのではなりではなりではなりではなりではなりです

また、本品頃の特定の界面振性剤を於加すると、 ヘモグロビンの吸収が 540~590 nm にかけて約1/2 に低下するため、2点剤電路のみならず1点側足 族でも、ヘモグロビンの影響を約半減することが できるので好ましい。

本発明は、ヘモグロビンの吸収又はその吸収の は時的変励により研定與范を生する恐れのある臨 尿化学分析に放て、試放中化特定の界面信候潤を 総加することにより、目的とする面定対象の 定には何ら影響を与えずに、へモグロビンの を回域でき、使って、それによる強明であり、 できるという点に特徴を有する強明である がでという点に特徴を有する がいて、より正確な 分析に於て、より正確な ががに発して、 が変なが がないである がないである がないであって、 がないである がないである。 がないである。

以下に本浼明に係る堤施用を示すが、本島明は これらに限定されるものではない。

現納例 1. 総ピリルピンの謝定(ラウリル硫機ナトリウム使用)

(既料)

ブール血粉 1 ml、及びブール血清 6 0.9 ml K 6 探 数 度 の へ モ グロ ピン を 0.1 ml ず つ 添 加 し、 へ モ グロ ピン 執 度 セ 失 ・ 0 ・ 5 0 ・ 1 0 0 ・ 1 5 0 ・ 2 0 0 ・ 2 5 0 ・ 3 0 0 ・ 3 5 0 ・ 4 0 0 ・ 450 ・ 5 0 0 ・ 7 0 0 ・ 1 0 0 0 mm / dl と したものを 使 用 。

HSML, P.C.

〔就奖〕

OD 第 1 就被

カフェイン 2.5 % 安息标僚ソーダ 3. 8 46 作散ソーダ 6. 3 % BUTA-4Na Brij — 35 (花王アトタス開館品名) 0.2 ダ

ラウリル保蔵ソーダ ②新2节院被 ・スルファニル酸 0. 1 % 塩酸 0. 1 N

これらを、使用晦に 0.2 多の亜硝酸ソーダ倍 枚と10:1 に混合する。

[砌筵方烛]

日立製作所自動分析機 736 與至使用。

試科 1 0 al 化环 1 試被 400 al 2 加克、 3 7 ℃ に 3.2 分(192 秒)放慢して、 スz = 546 mm、ス, = 6 0 0 nm の 2 波長で吸光波を御定した後、 泵 2 默核 1 0 0 四 を銀加して、3 7 ℃で 4 分間 反応 し、 l = 546 nm、l = 600 nmの2 放長で吸

持网昭60~168050(5)

光度を調定する。編1点の吸光度幾(Ei)を 410 倍して無2点吸光度き(Ba)から接し引き、阿様 の操作で得た標準の数光度より、試料中のビリル ピン鼠鹿を舞出する。

比較例 1.

C级科了

夹加例几时间じ。

〔飲寒〕

印部 1 飲液

鬼雄例 1.の第1段液からラウリル個限ソーダを 除いたもの。

空雨 2 試被

突旋例 1. に向じ。

[碑足方法]

寒物例じた同じ。

奔放例 L.及び比較例 l.の邸ピリルビン提度の間 定結果を裝2に崇す。

母

就科中の 対科中の ~をグラビンの対象	実 燗 例 1. ラウリル回殺ナトリウェ 0.5 多合有	比 較 例 1. フクリル 切散ナトリウム を含まない
0 = / 41	0.5 mg/d1	0.5 mg/d1
50	0.5	0.3
100	0.4	0.0
150	0, 4	- o. a
200	0.4	- o. 6
250	0.4	- 1.0
300	0.4	- I. 2
350	0.3	- 1. 5
400	0.4	- 1.7
150	. 0.4	- 2.0
500	0.3	— 2. 4
700	0:3	- 3.4
1000	6.0	- 4,9

表 2 より明らかな如く、本発明の方法、即ちり ウリル磁像ナトリウムを添加した場合には、へも クロピンがかなりの最優入していても、樹足偲に

さほどの影響は認められないが、ラウリル併康ナ トリクムを吸加しない場合には、ヘモグロビンに よる色の観弦が構めて大きく、ヘモグロビンの兼 によっては、側足似がマイナスの似をとる。

また、牧前何1及び比較何1に於て、ヘモクロ ピン酸度(炒/付) 0 ((1)及び(1))、500((2)及び(2))、1000((3)及び(3))の場合の各々 の反応ダイムコースを、夫々馬る図及び塀る図に 示す。

即ち、第3四では、添加したヘモグロビンが徐 々に進色し、展1側定点で移た検体盲検値から液 旅後第した順輪盲機餌を、据2側定点の吸光度B2 より兼し引くと魚の彼となり、大幅な負額だとな るのだ対し、事で歯に示す如く、ラクリル硫酸ナ トリウムを 0.5 多顧加した試験を使用した場合に は、邓1就被分能合後、1分以内に吸光度は安定し、 **第1間足点と第2額定点のあいだのヘモグロビン** の吸光疲労化が殆んどなくなり、正確な研定結果 が待られることがわかる。

このように、ピリルビンの棚屋に於て、本端明

に係る特定の外面活性剤であるラクリル係成ナト リウムを級加することにより、容易に且つ効果的 にヘモクロビンの影響を困難できる。

異雄例 2. 間ピリルピンの實定(塩化ペンザルコ ニウム使用)

〔 紅燕 〕

①郑 1 献被

カフェイン .	2.5 ≴
安息毎世ソーダ	3.8 \$
作成ソーダ	6.3 €
BDTA-4 Na	0.1 \$
Brij — 3 5	0.2 \$
増化ペンザルコロウム・	0.2 \$

②年2民程

スル	י ד	=	ルス	0.1	96
線酸				0.1	

これらえ、使用時に 0.2 多の斑酔酸ソーグ溶液 と10:1に飛合する。

日本根子タリナライザーVX-1000 を使用。

突飾例 3. に同じ。

〔飲樂〕

第1試務として、製館例3.の第1試版から進化 ペンザルコニウムを除いたものを用いる。頭2杖 徴は実路倒3.に同じ。

[柳定方法]

売施別 3. に同じ。

実施例 3.及び比較例 2.の総ピリルビン機関の測定 結果を摂るに示す。

放料中 ルモグロビンの。 の所	寒 旆 例 3. 塩化ペンザルコニウム 0.2 ず 合有	比較 修 2. 生化ペンザルコニウム を含まない
0 mg/d l	0.9 6 mg/d1	0.8 4 AQ/d)
50	1.0 2	0.77
100	1.02	0.71
150	1.04	0.61
250	J. 0 4	0.4 7
300	1.16	0,36
350	1,2,2	0.26
400	1. 1. 5	0.0 1
4 5 0	1.23	-0.13
500	1,19	-0.27
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		0.4 2

持備昭60-168050(6)

联科 1 5 川 皖 第 1 截截 4 0 0 川 宏 加 免 、 これを 水165m~ で投応管に導き、37℃に25分放数 して、 杯 I 点映光度(Bi)を 5 4 0 n m で 例定し た後、第2献祭100日を水100日で押し出し、 3 7 ℃で 2.3 分放健した後、第 2 成販先庚 (Bz) を510mmで御足する。部1点吸光度(E)を 580 780 値して、海2点軟光度(ba)より熱し引き、 同様の機作で将た領車の販売服より、政科中のビ ・リルビン供服を舞出する。

本家施例に於ける後城線を第4艘に示す。 沸粒例 3. はビリルピンの研定(塩化ペンザルコ ニウム使用)

て減期り

寒焰御 2. 化间じ。

(脚定方法)

試料療欲として、人血清中に各種機底のヘモク ロビンを終加したものを各15μ1 用いる。以下 の側距方接は疾縮例 2. に同じ。 比較例 2

[K 科]

級3より明らかな如く、ヒリルビンの御定に於 て、本勢明に係る特定の界面活性剤である塩化べ ンザルコニケムを抵加することにより、ヘモクロ ビンの負換差が大幅に改善されていることがわか

実前例 4. 間ピリルビンの調定(同時再現性)

試料としてブール血情及び高値ブール血清を使 用し、実施例 2.と同じ試集(塩化ペンザルコニク ム使用)を用い、異雄例のと同じ飼足方法(日本 瓜子クリナライザーVX~1000使用)により 蛹り返しペピリルピンの棚定を行う。特殊を表4 に示ける



612-455-3801

Na	ブール血液	茶板 ブーム・ウン			-
-	+	Mile		グール血清	高値ブール血液
		6.5 6mp/d)	1.8	1.4 2mg/di	5.7 2mg/dl
_	1.40	5.6 2	19	T.4 I	5.6 0
3	1.40	5.6 1	20	1.42	5.6 8
4	Į,3 5	5.5 2	21	1.3 7	5.7 4
5	1.3 4	5.5 8	22	1.43	6.5 3
6	1.3 7	5.4 0	23	1.41	5.5 4
_	1.40	5.5 2	24	1,3 9	5.4 0
3	1.8 8	5.5 4	25	1.4 4	5.6 1
	1.4 4	5.5 \$	28	1.4 2	5.5 4
<u>o]</u>	1.4 0	5.6 2	27	1.4 5	B.6 6
	1.4 4	5.6 1	28	1.4 1	5.5 6
2	1.3 g	5.5 1	29	1.3 8	5,6 8
L	1.3 6	5.5 A	30	1.4 6	9.6 8
	1.4 4	5.5 5 3	平.均	1400	
	1,41	5.4 1			5.5 8 2
7	1.41	5.5 8	強	0.0 2 0 0	0.0834
7	1.4 3			2.1 4 %	1.494
	1 2 3 4 5 6 7	1 1.3 9 m/d 1 2 1.4 0 3 1.4 0 4 1.3 5 5 5 1.3 4 6 1.3 7 7 1.4 0 5 1.3 8 0 1.4 4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 0 1.4 1 1.4 1 1.4 1 1.4 1	1 1.39 mg/d1 5.5 mg/d1 2 1.40 5.52 3 1.40 5.51 4 1.35 5.52 5 1.34 5.58 6 1.37 5.40 7 1.40 5.52 3 1.88 5.54 9 1.44 5.53 0 1.40 5.62 1 1.44 5.61 2 1.39 5.61 3 1.36 5.56 1.44 5.55 1.44 5.55 1.44 5.55 1.44 5.55	1 1.39 m/di 6.56 m/di 1.8 2 1.40 5.52 19 3 1.40 5.51 20 4 1.35 5.52 21 5 1.34 5.58 22 6 1.37 5.40 23 7 1.40 5.52 34 8 1.38 5.54 25 9 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 28 1.44 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1.45 5.55 38 1	1 1.39 m/d1 6.5 6 m/d1 1.8 1.4 2 m/d1 2 1.40 5.5 2 19 1.4 1

特問時60-168050 (フ)

羨 4 より明らかな如く、 本側定位は非常にパタ ツキが少をい。

突縮例 5. 期ピリルピンの側定(将開) [萬科]

人血疗 3 0 検 体 使用

【松雞】

実施例2に同じ。

【柳矩方做】

喪前例 2. に同じ。

比较例 3.

[放料]

突約例3と同じ伶休(人血搾30倹体)

客約例5の鼠嘱から頃化ペンザルコニウムを除 いたもの

【刺冠方法】

收摊的5 吃间じ。

不凡明の剛定方法である実施例 5. (塩化ペンサ ルコニウム使用)と、従来法である比較例 3.の相 與全張5及3第5図に示す。

₹0

1	d MMM a	比较例 3.	No	奨始例 5.	比較價 3.
T	I 0.3 5mg/6	0.3 7 702	→	Y_	X
-	2 0.5 1	0.6 1	1 7		-
.:	0.5 6	0.5 9	1 8		2.8 9
1	0.4 4	0.3 1	19		1 1.1 2
9	0.3 3	0.3 0	20	4.4 1	4.3 2
6	0.4 1	0.3 8	21	3.4 4	3,48
7	0.6 9	0.68	22	2.1 5	2.1 3
8	0.5 0	0.4 7	23	8.9 7	8,7 5
9	0.2 8	0.24	24	1 2.6 4	1 2.5 0
10	0.7 1	0.7 1	2 5	4.4 7	1.2 6
11	 	0.4 8	26	8.20	7.9 0
1 2	0.3 8	0.3 2 -	27	1.19	-0.1 8
13	0.00	0.4 5	28	1.9 8	1.8 3
14		2,9 3	29	0.3 7	0.2 6
1 5	2.2 7	2.1 9	30	. 0.4 7	0.3 3

水幅 27 杖唇面獸科

表を及び称を関上り明らかなように、終血のな

い烦休に於て、本佐は従来法と良い相関を示して Y = 1.011X + 0.0548, r=0.9994. 饱耐の簡単な説明

級1別は、ヘモグロビン解蔽(159/d١) 中 に、(a) p H = 8.3の0.0 L M 酢酸ソーダ溶液を酸 加した期台、例 0.5 多のタクリル機関ソーダを含 む PH = 8.3 の 0.0 1 M 施酸ソーダ溶液を終加し た場合。(c)ドラブキン紋板(K C N 0.0 0 5 %。 フェリンサン化カリウム 0.0 2g、 重炭酸ナトリ クム 0. 18)を耐加した場合に於ける決々の吸収 **伽 緞を示し、横軸は吸収放長(nm)を、 縦軸は** 吸光配(ひり)を設わす。

呉2関は、寒檐霧 1. 化於ける反応タイムコース を示したもので、(1)、(2)、(3)は、夬々へモグロビ ン疎収(m/dl) 0 , 5 0 0 , 1 0 0 0 の場合の 反抗タイムコースであり、従船は5 4 6 n m の吸 光灰と600mmの吸光度の換光度系(UD)x 104を示し、機輸は時間(砂)を畏わす。また、 Bitt票 1· 就美添加点、 Bitt第 1 则定点、加性第 2 妖機顧加点、B2は第2側短点を示し、B2(1)、B2(2)

Es (3)は、失々(1)、(2)、(3)の Bs 点に於ける翅胸 資検 飯 (13)に於ける京検餌を放散接正したもの) を示 している。

第3図は、比較例 1. に於ける反応ダイムコースを示したもので、(1)、(2)、(3) は、央々へモダロビン機成(即/dl) 0 ・5 0 0 ・1 0 0 0 0 場合の反応タイムコースであり、従軸は5 4 6 n m の吸光度と6 0 0 n m の吸光度の数光度 (U D) × 1 0 で元し、機軸は等側(秒)を扱わす。また、Buは解 1 就業級加点、Buは解 1 加定点、Buは解 2 財務級加点、Buは第 2 間定点を示し、Bu(1)、Eu(2)、Bu(3) は、央々(1)、(2)、(3) の Bu点に於ける自検額を被量補正したもの)を示している。

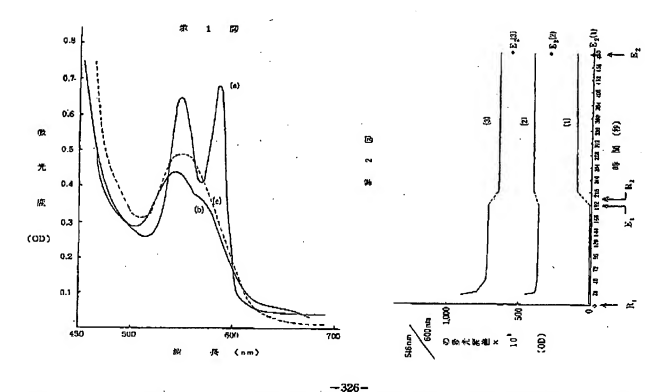
一部4段は、実施例2に於ける検嚢額を示し、構 軸はピリルピン機能液の希釈度を、機能はピリル ピン機能(耐ノ di)を扱わす。

第 5 図は、本発明の方法である実施例 5. (現化ペンザルコニクム使用)と従来法である比較例 3. (媒化ペンザルロニウム使用せず)との相関を示

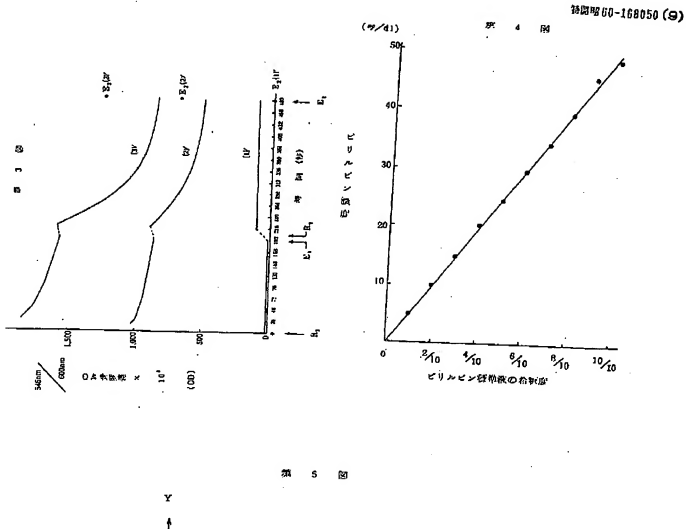
特爾昭60-168050(8)

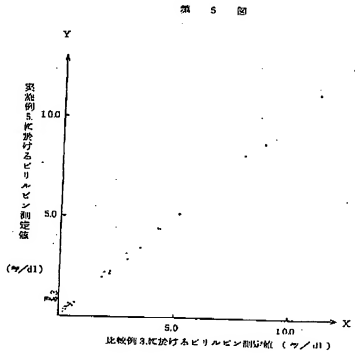
したもので、純粒Yは本法に於けるビリルビン側 定額(四/di)を、併称Xは従来法に於けるビリルビン測定數(四/di)を扱わす。

锌杵出顏人 和光納果工與像式会社



PAGE 18/64 * RCVD AT 4/11/2007 4:41:31 PM [Eastern Daylight Time] * SVR:USPTO-EFXRF-1/1 * DNIS:2738300 * CSID:612-455-3801 * DURATION (mm-ss):17-08





- 327-PAGE 19/64 * RCVD AT 4/11/2007 4:41:31 PM [Eastern Daylight Time] * SVR:USPTO-EFXRF-1/1 * DNIS:2738300 * CSID:612-455-3801 * DURATION (mm-ss):17-08

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 59 年特許願第 24865 号 (特別四 60-168850 号, 昭和 60 年 8 月 31 日 発行 公開特許公報 60-1681 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 6 ([)

Int. Cl. 5	識別記号	厅内整理番号
GOIN 33/48 33/72		B-7055-2G 7055-2G
		· .

6、補正の対象

明細密の関節の簡単な説明の個。

7. 補正の内容

(1)明和書25頁4行目から5行目にかけて記載の「(15g/dl)中に、」を「(15g/dl)20ヵ1中に、」とが正する。

(2)明期者25頁9行目から10行目にかけて記録の「誘្談験ナトリウム 0.1%)を認知した場合」を「金銭数ナトリウム 0.1%)を夹々5.0m1所加した場合」と補正する。

既上

手成 3.5.29 条行

學級物理學

平成 3年 1月31日

特許庁長會 段

त्रुव

1.事件の表示

昭和59年特許關第248694

2. 是明の名称

ヘモグロビンの影響回遊方法

3. 特正をする者

事件との類係 特群出席人

郵便課号 541

住所 大服府大阪市中央区道修可呈了自1份2号 「平成元年2年13日住居表示疫更」

名称 和光梯聚工类株式会社

4. 代现人

住所 東京都中央区日本植水町4丁目5番13号 和光網裝工機株式会社 東京支援內

5, 補正命令の日付

鱼 弱

5. (. 1)

引用文 献

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局

612-455-3801



(43) 国際公開日 2002年4月4日 (04.04.2002)

PCT

(10) 国際公開番号

(51) 国際特許分類?:

WO 02/27331 A1

G01N 33/72, 21/78

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/08484

(22) 国際出願日:

2001年9月27日 (27.09.2001)

(25) 国際出票の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本頃

(30) 優先権データ: 特願2000-296538

2000年9月28日(28.09.2000) ア

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): アーク レイ株式会社 (ARKRAY, INC.) [ア/ア]; 〒601-8045 京 都府京都市南区東九条西明田町57番地 Kyoto (JP)。
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 平井 答 (HJRAI,

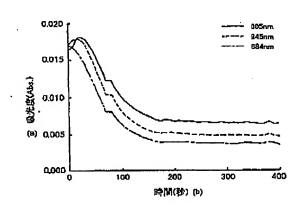
Kaoru) [JP/JP]. 小森胤樹 (KOMORI, Tsuguki) [JP/JP]; 〒601-8045 京都府京都市南区東九条西明田町57番地 アークレイ株式会社内 Kyoto (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人 地内・佐藤アンドバートナー ズ (IKEUCHI SATO & PARTNER PATENT ATTOR-NEXYS); 〒530-6026 大阪府大阪市北区西天満1丁目8 番30号 OAPタワー26階 Osaka (JP).
- (81) 指定窗 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU. ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SL, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UO, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM,

/続葉有/

(54) Title: ASSAY METHOD WITH THE USE OF REDOX REACTION

(54) 発明の名称: 酸化遠元反応を用いた測定方法



(A), "ABŞORBANÇE (Aba.)

(b)...TIME (SEC)

(57) Abstract: A method of assaying a subject to be assayed in a sample with the use of a redox reaction whereby highly reliable data can be obtained. Prior to the above-described redox reaction, a tetrazolium compound is added to the sample in the presence of a surfactant so as to climinate the effects as reducing agents of hemoglobin and hemoglobin decomposition products contained in the sample. Next, a reduced or oxidized product originating in the above-described subject to be assayed is generated and its mount is measured by the redox reaction. Thus, the amount of the subject to be assayed is determined based on the value thus measured. According to this method, cloudiness due to the coexistence of the surfactant and hemoglobin can be regulated and thus an increase in the absorbance assignable to the cloudiness can be inhibited, as Fig. 1 shows. As the above described surfactant, use can be made of polyoxyethylene ether, etc.

/続葉有]

AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CII, CY, DB, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NI, PT, SP, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの機取に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類: — 国際調査報告書

(57) 要約;

試料中の測定対象物を酸化還元反応を用いて測定する方法であって、 信賴性に優れる測定値が得られる測定方法を提供する。前記酸化還元反 応に先立ち、界面活性剤存在下、試料にテトラゾリウム化合物を添加し て、前記試料中に含まれるヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物の還 元物質としての影響を排除し、その後、前記測定対象物由来の還元物質 または酸化物質を発生させ、この量を酸化還元反応により測定し、この 測定値から前記測定対象物の量を決定する。この方法によれば、界面活 性剤とヘモグロビンとの混在による濁りを防止できるため、図1に示す ように、濁りによる吸光度の上昇が抑制される。前記界面活性剤として は、ポリオキシエチレンエーテル等が使用できる。

PCT/JP01/08484

明 細 巻

酸化還元反応を用いた測定方法

技術分野

本発明は、試料中の測定対象物を、酸化還元反応を用いて測定する方 5 法に関する。

背景技術

15

従来から、酸化還元反応を利用して、試料中の測定対象物の量を測定することは、広く実施されており、例えば、生化学分析や臨床検査等に 10 おける糖化タンパク質の測定にも適用されている。

例えば、血液中の糖化タンパク質、特に赤血球中の糖化ヘモグロビンは、生体血糖値の過去の履歴を反映しているため、糖尿病診断や治療等における重要な指標とされている。このような赤血球中の糖化タンパク 質は、前記酸化選元反応を用いて、例えば、以下に示すようにして測定 されている。

まず、赤血球を溶血させた試料を調製し、この溶血試料をフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ(以下、「FAOD」という)で処理し、糖化タンパク質の糖化部分に作用させて過酸化水素を発生させる。この過酸化水素量は、前記糖化タンパク質量に対応する。そして、この試料に、

20 ベルオキシダーゼ(以下、「POD」という)および還元剤を添加し、前記PODを触媒として前記過酸化水素と前記選元剤との間で酸化還元 反応させる。この時、前記還元剤として、酸化されることにより発色する発色性基質を用いれば、その発色の測定により前記過酸化水素量を測定でき、この結果、赤血球中の糖化タンパク質量を知ることができる。

5

PCT/JP01/08484

しかし、血液中には、通常、アスコルビン酸(AsA)、ビリルビン等の各種還元物質が存在し、赤血球中には、さらに、グルタチオン(GSH)等の各種還元物質が存在する。これらの還元物質により、例えば、発生させた前記過酸化水素が還元されたり、前記酸化還元反応が阻害されたり、前記発色性基質が酸化により発色しても、再度還元され退色するおそれがある。このため、赤血球中の糖化タンパク質量を正確に測定することが困難であるという問題があった。

また、試料ごとによって、含まれる前配還元物質の濃度も一定ではないため、測定精度が劣るという問題もあった。

このような問題を回避するために、例えば、種々の酸化剤を前記試料に添加するという方法がある。例えば、特開昭56-151358号公報には、酸化剤としてヨウ素酸や過ヨウ素酸等のハロゲン酸化物を用いる方法が開示されており、特開昭57-13357号公報、特開昭57-161650号公報、特開昭59-193354号公報、特開昭62-169053号公報、特開平3-30697号公報には、酸化剤としてコバルト、鉄、セリウム等の金属錯体を用いる方法が開示されている

発明の開示

- 20 しかしながら、このように改良された従来の方法でも、試料によって は測定精度が十分に向上しない場合もある。また、前述のように、血液 中の糖化タンパク質は、糖尿病診断や治療等における重要な指標とされ ているため、これを測定するための酸化還元反応を用いた測定方法にお いても、更なる測定精度の向上が望まれている。
- 25 そこで、本発明の目的は、試料中の測定対象物を、酸化還元反応を用いて測定する方法であって、信頼性に優れる測定値が得られる測定方法

10

15

20

25

PCT/JP01/08484

の提供である。

前記目的を達成するために、本発明の測定方法は、試料中の測定対象物を酸化還元反応を用いて測定する方法であって、前記酸化還元反応に先立ち、界面活性剤の存在下、試料にテトラゾリウム化合物を添加して前記試料中の還元物質の影響を排除し、その後、前記測定対象物由来の還元物質または酸化物質の量を酸化還元反応により測定し、この測定値から前記測定対象物の量を決定することを特徴とする。前記テトラゾリウム化合物とは、テトラゾール環構造を有する化合物である。なお、本発明において、「測定対象物由来の還元物質または酸化物質」とは、測定対象物そのもの、もしくは、その中の酸化還元物質、または測定対象物から酸化還元酵素等を用いて発生した酸化還元物質の双方を意味する

本発明者らは、前記従来の方法では、前記GSHやAsAのような低分子量選元物質の影響は排除されるが、タンパク質等のような高分子量選元物質による影響が排除されておらず、一方、前記テトラソリウム化合物で処理すれば、前記低分子量還元物質だけでなく、前記高分子量還元物質だけでなく、前記高分子量還元物質としての影響を排除できることを見出した。なお、これについて、本出願人は別途出願している(特開2000-210100号公報)。しかしながら、この方法では、例えば、ヘモグロビン等の高分子量還元物質による影響も排除されたにもかかわらず、十分に測定精度が向上しないこと、また、よりいっそうの測定精度の向上が望まれていることから、本発明者らは、さらに鋭意研究を行った。その結果、前記テトラソリウム化合物の処理によって、例えば、ヘモグロビン等の高分子量還元物質による影響は排除できるが、前記両者を混在させることにより、反応液に濁りが生じることを突き止

25

PCT/JP01/08484

め、さらに、この濁りの発生を界面活性剤によれば防止できることを見出し、本発明に到達した。このような本発明の測定方法によれば、テトラソリウム化合物によって還元物質の影響を排除し、かつ、前記テトラソリウム化合物処理による濁りの発生も抑制するため、還元物質および濁りの両方による測定の妨害を防止でき、よりいっそう高精度な測定が可能となる。このため、本発明の測定方法は、前述のような臨床医療等における各種検査に有用であり、特に糖化ヘモグロビンの測定に適用すれば、糖尿病診断等の指標としての信頼性も向上する。

本発明の測定方法において、前記試料がヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物を含む試料であって、前記試料中のヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物の還元物質としての影響を排除することが好ましい。特に、試料中のヘモグロビンの還元物質としての影響を排除し、かつ前記両者による濁りも排除できるからである。したがって、後述のような血液試料について有用な測定であるといえる。

- 15 本発明の測定方法において、試料にテトラソリウム化合物を添加してから、濁りが発生した混合液にさらに界面活性剤を添加してもよいが、濁りの発生自体を抑制できることから、前配両者を同時に添加したり、予め界面活性剤を添加した試料にテトラソリウム化合物を添加することが好ましい。
- 20 本発明の測定方法において、前記酸化還元反応による測定が、前記反 応により生じた発色物質の吸光度測定であることが好ましい。

前記吸光度測定を行う場合、通常、二波長測定が主流である。前記二波長測定は、例えば、測定する対象物(例えば、発色性基質等の発色物質)の極大吸収を示す波長を主波長として前記対象物を測定し、さらに前記主波長と異なる波長を副波長とし、電気的ノイズ、試料の濁り、光 量の変化等を測定して、前配主波長における測定値を校正する。したが

10

PCT/JP01/08484

って、副波長は、例えば、他の混在する物質が吸収を示さない波長であり、かつ、主波長とは約80nm以上離して設定することが好ましい。そこで、本発明者らはさらに研究を重ねた結果、界面活性剤非存在下で日をテトラゾリウム化合物処理すると、これらの反応物により約700~900nm、特に約760nm~900nmの波長に吸収が見られるようになり、この波長での測定が困難であるが、界面活性剤存在下でテトラゾリウム化合物処理すれば、前配波長では吸収が見られないことを見出した。したがって、この約700nm~900nmの吸収波長に、前配発色物質の測定波長(主波長や副波長)を設定すれば、前記濁りを防止することだけでなく、さらに日りの吸収による影響を受けることなく、吸光度測定を精度よく行うことができる。

本発明の測定方法において、前記発色物質の吸光度測定の測定波長としては、650~900nmの範囲が好ましく、より好ましくは650~800nmの範囲であり、特に好ましくは、690~760nmの範囲である。また、前記波長を主波長とする場合、副波長は、前記主波長よりも大きいことが好ましく、例えば、730~900nmの範囲が好ましく、より好ましくは800~900nmの範囲であり、特に好ましくは、800~850nmの範囲である。

本発明の測定方法において、前記界面活性剤が、非イオン性界面活性 20 剤、アルキル硫酸塩および高分子化合物からなる群から選択された少な くとも一つの界面活性剤であることが好ましい。

前記非イオン性界面活性剤としては、例えば、ポリオキシエチレンエーテル、ソルピタン脂肪酸エステル等があげられ、好ましくは、ポリオキシエチレンエーテルである。

25 前記ポリオキシエチレンエーテル $[C_LH_M-O-(CH_2CH_2O)]$ $_{N}$ H] は、ポリオキシエチレン鎖と炭化水素鎖とがエーテル結合してお

10

PCT/JP01/08484

り、前記炭化水素鎖としては、例えば、アルキル基、アルキルフェニル基等があげられる。前記ポリオキシエチレン鎖の重量平均重合度(N)は8~23の範囲であり、他方の炭化水素鎖の炭素数(L)は8~18の範囲であることが好ましく、より好ましくは前記重量平均重合度(N)が8~15の範囲であり、炭化水素鎖の炭素数(L)が8~16の範囲であり、特に好ましくは前配重量平均重合度(N)が8~10の範囲であり、炭化水素鎖の炭素数(L)が8~14の範囲であり、炭化水素鎖の炭素数(L)が8~14の範囲である。また、前記炭化水素鎖は、例えば、直鎖でもよく、分岐鎖を有していてもよい。前記ポリオキシエチレンエーテルの具体例としては、例えば、ポリオキシエチレンエーテルの具体例としては、例えば、ポリオキシエチレンーpーtーオクチルフェニルエーテル、ポリエチレングリコール(10)ラウリルエーテル、ポリエチレングリコール(9)ラウリルエーテル等があげられる。

前記ソルピタン脂肪酸エステルとしては、例えば、ポリオキシエチレンソルピタンアルキルエステル等があげられる。

15 前記アルキル硫酸塩としては、例えば、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルベンゼンスルホン酸ナトリウム、2,4ージメチルベンゼンスルホン酸ナトリウム等があげられる。

前記高分子化合物としては、例えば、水溶性ゼラチン、プルラン等の 生体高分子化合物や、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン 等の合成高分子化合物が使用できる。ポリエチレングリコールの重量平 均重合度は、例えば、100~30,000範囲であり、好ましくは 600~6000範囲である。プルランとは、多糖類であり、マルトトリオース残基がα1-6結合で連なった水溶性α-グルカンをいう。

本発明の測定方法は、前記界面括性剤を、試料1mLあたり0.05 25 ~5mmolの範囲になるように添加することが好ましく、より好まし くは0.1~3mmolの範囲であり、より好ましくは0.2~1.5

PCT/JP01/08484

mmolo範囲である。また、前配界面活性剤を、テトラゾリウム化合物 lmoloをかり0. $2\sim15molo$ 範囲になるように添加することが好ましく、より好ましくは0. $5\sim10molo$ 範囲であり、より好ましくは0. $7\sim5molo$ の範囲である。

5 本発明の測定方法において使用する前記テトラゾリウム化合物としては、例えば、テトラゾール環の少なくとも2箇所に環構造置換基を有することが好ましく、より好ましくは、3箇所に環構造置換基を有する構造である。

前記テトラゾリウム化合物が、前述のように、前記テトラゾール環の 少なくとも2箇所に環構造置換基を有する場合、前記置換基を、前記テトラゾール環の2位および3位に有することが好ましい。また、テトラ ゾリウム化合物が3箇所に環構造置換基を有する場合は、前記置換基を 、前記テトラゾール環の2位、3位および5位に有することが好ましい

15 また、少なくとも2つの環構造置換基の環構造がベンゼン環であることが好ましい。また、ベンゼン環以外の環構造置換基としては、例えば、環骨格にSまたはOを含み、かつ共鳴構造である置換基があげられ、例えば、チエニル基、チアゾイル基等である。

前記テトラゾリウム化合物が、テトラゾール環の少なくとも3箇所に 20 環構造置換基を有し、前記環構造置換基のうち少なくとも2つの環構造 置換基の環構造がベンゼン環であることが好ましい。

少なくとも1つの環構造置換基が官能基を有することが好ましく、前 記官能基の数が多いことがより好ましい。

前記官能基としては、電子吸引性の官能基が好ましく、例えば、ハロ 25 ゲン基、エーテル基、エステル基、カルボキシ基、アシル基、ニトロソ 基、ニトロ基、ヒドロキシ基、スルホ基等があげられる。この他にも、

10

PCT/JP01/08484

例えば、ヒドロペルオキシ基、オキシ基、エポキシ基、エピジオキシ基、オキソ基等の酸素を含む特性基や、メルカプト基、アルキルチオ基、メチルチオメチル基、チオキソ基、スルフィノ基、ベンゼンスルホニル基、フェニルスルホニル基、p-トルエンスルホニル基、p-トリルスルホニル基、トシル基、スルファモイル基、イソチオシアネート基等の硫黄を含む特性基等があげられる。これらの電子吸引性官能基の中でも、好ましくは、ニトロ基、スルホ基、ハロゲン基、カルボキシ基、ヒドロキシ基、メトキシ基、エトキシ基である。また、前記電子吸引性の官能基の他に、例えば、フェニル基(C₆H₆-)、スチリル基(C₆H₆CH=CH-)等の不飽和炭化水素基等もあげられる。なお、前記官能基は、解離によりイオン化していてもよい。

前配テトラゾリウム化合物は、テトラゾール環の2位および3位にペンゼン環を有し、前記ペンゼン環のうち少なくとも一方が、ハロゲン基、カルボキシ基、ニトロ基、ヒドロキシ基、スルホ基、メトキシ基およびエトキシ基からなる群から選択された少なくとも1つの官能基を有することが好ましい。なお、前記両方のペンゼン環が、前記官能基を有してもよい。前記ペンゼン環において、いずれの箇所(ortho-、meta-、pra-)に前記官能基を有してもよい。また、官能基の数も特に制限されず、同じ官能基を有しても、異なる官能基を有してもよい。

前記テトラゾリウム化合物は、例えば、前配テトラゾール環の2位、3位および5位にベンゼン環構造置換基を有する化合物として、例えば、2-(4-ヨードフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-2H-テトラゾリウム塩、2-(4-ヨードフェニル)-3-(2,4-ジニトロフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)-3-(4-ニトロフェニル)

PCT/JP01/08484

エニル)-5-フェニル-2H-テトラゾリウム塩、3,3'-(1,1'-ピフェニル-4,4 '-ジル)-ピス(2,5-ジフェニル)-2H-テトラゾリウム塩、3,3'-[3,3'-ジメトキシ-(1,1'-ピフェニル)-4,4'-ジル]-ピス[2-(4-ニトロフェニル)-5-フェニル-2H-テトラゾリウム塩]、2,3-ジフェニル-5-(4-クロロフェニル)テトラゾリウム塩、2,5-ジフェニル-3-(p-ジフェニル)テトラゾリウム塩、2,5-ジフェニルンテトラゾリウム塩、2,5-ジフェニルンテトラゾリウム塩、2,5-ジフェニルンテトラゾリウム塩、2,5-ジフェニルー3-(n-トリル)テトラゾリウム塩および2,5-ジフェニル-3-(p-トリル)テトラゾリウム塩等があげられる。

- 10 また、前配テトラソリウム化合物は、前述のような化合物には制限されず、この他に、前記テトラソール環の2箇所にペンゼン環構遺置換基および1箇所にその他の環構造置換基を有する化合物も使用でき、例えば、2,3-ジフェニル-5-(2-チェニル)テトラソリウム塩、2-ベンゾチアゾイル-3-(4-カルボキシ-2-メトキシフェニル)-5-[4-(2-スルホエチル
- 15 カルバモイル)フェニル]-2H-テトラソリウム塩、2,2'-ジベンソチア ソイル-5,5'-ピス[4-ジ(2-スルホエチル)カルパモイルフェニル]-3,3'-(3,3'-ジメトキシ-4,4'-ピフェニレン)ジテトラゾリウム塩および3-(4,5-ジメチル-2-チアゾイル)-2,5-ジフェニル-2H-テトラゾリウム塩等があ げられる。
- 20 また、前配テトラゾール環の2箇所にベンゼン環構造置換基および1 箇所に環構造でない置換基を有するテトラゾリウム化合物も使用でき、 例えば、2,3-ジフェニル-5-シアノテトラゾリウム塩、2,3-ジフェニル-5-カルボキシテトラゾリウム塩、2,3-ジフェニル-5-メチルテトラゾリ ウム塩、2,3-ジフェニル-5-エチルテトラゾリウム塩等があげられる。
- 25 前述のテトラゾリウム化合物の中でも、前述のように、環構造置換基 を3つ有する化合物が好ましく、より好ましくは、環構造がペンゼン環

PCT/JP01/08484

である置換基を 3 つ有し、かつ電子吸引性官能基を多く有するものであり、特に好ましくは、2-(4-3-k)-3-(2,4-3-k) -3-(2,4-3-k) -5-(2,4-3-k) -2H-5-5-(2,4-3-k)

なお、このようなテトラソリウム化合物は、例えば、塩でもよいし、

5 イオン化された状態等であってもよい。また、一種類には限られず、二種以上を併用してもよい。

本発明の測定方法において、前記テトラソリウム化合物の添加量は、特に制限されず、例えば、試料の種類や前記試料に含まれるヘモグロビンやその他の還元物資の量により適宜決定できる。具体的には、例えば、試料1μL当たり、前記テトラゾリウム化合物を、0.001~100μmo1の範囲になるように添加することが好ましく、より好ましくは0.005~10μmo1の範囲、特に好ましくは、0.01~1μmo1の範囲である。

本発明の測定方法において、前記試料が全血の場合、前記テトラソリウム化合物を、全血1μL当たり、0.001~10μmolの範囲になるように添加することが好ましく、より好ましくは0.005~5μmolの範囲、特に好ましくは0.01~2μmolの範囲である。なお、全血の血球濃度は、通常、50重量%と推定できる。具体的には、前記テトラソリウム化合物が2~(4-ヨードフェニル)-3~(2,4-ジニトロフェニル)-5~(2,4-ジスルボフェニル)-2川-テトラソリウム塩の場合は、全血1μL当たり、0.02~10μmolの範囲になるように添加することが好ましく、より好ましくは0.05~3μmolの範囲、特に好ましくは0.1~2μmolの範囲である。

なお、前記界面活性剤の添加量は、テトラゾリウム化合物の添加量に 25 応じて、例えば、前述のようなモル比となるように調整できる。

本発明において、前述のような酸化還元反応により生じた発色物質の

15

PCT/JP01/08484

吸光度測定とは、例えば、酸化還元酵素を用いた前記還元物質または酸化物質と発色性基質との酸化還元反応により、発色した前記発色性基質 (すなわち発色物質)の吸光度測定であることが好ましい。

具体的には、前記測定対象物由来の酸化物質が過酸化水素であり、前配発色性基質として酸化により発色する発色性基質を使用し、前配過酸化水素と前記発色性基質とを酸化還元酵素によって酸化還元反応させることが好ましい。

前記酸化湿元酵素としては、特に制限されないが、例えば、PODが好ましく、前記酸化により発色する発色性基質としては、高感度に検出 可能であることから、例えば、N-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-4,4'-ビス(ジメチルアミノ)ジフェニルアミンナトリウムが好ましい。

本発明の測定方法において、前記測定試料は、特に制限されないが、全血、血漿、血清、血球等の血液試料の他に、例えば、尿、髄液、唾液等の生体試料や、ジュース等の飲料水、醤油、ソース等の食品類等もあげられる。また、血球内成分を測定する場合は、例えば、全血をそのまま溶血させたものを試料としてもよいし、全血から赤血球を分離して、前配赤血球を溶血させたものを試料として用いてもよい。

本発明の測定方法において、前記測定対象物は、前記酸化還元反応を20 利用するものであれば特に制限されないが、例えば、全血中成分、赤血球内成分、血漿中成分、血清中成分等もがあげられ、好ましくは赤血球内成分である。また、具体的には、例えば、糖化ヘモグロビンや糖化アルブミン等の糖化タンパク質、糖化ペプチド、糖化アミノ酸、グルコース、尿酸、コレステロール、クレアチニン、サルコシン、グリセロール25 等があげられ、より好ましくは糖化タンパク質であり、特に好ましくは糖化ヘモグロビンである。

25

PCT/JP01/08484

本発明の測定方法において、測定対象物が糖化タンパク質の場合、前記糖化タンパク質の糖化部分をFAODで酸化分解することにより過酸化水素を生成させることが好ましい。また、測定対象物が前配糖化ペプチド、糖化アミノ酸の場合も、同様にFAODを作用させることが好ましい。なお、前配糖化タンパク質や糖化ペプチドは、必要に応じて、前配FAOD処理前に、プロテアーゼ処理することが好ましい。

前配FAODとしては、下記式(1)に示す反応を触媒するFAODであることが好ましい。

10
$$R^{1}-CO-CH_{2}-NH-R^{2} + H_{2}O + O_{2}$$

 $\rightarrow R^{1}-CO-CHO + NH_{2}-R^{2} + H_{2}O_{2} \cdots (1)$

前記式(1)において、R¹は、水酸基もしくは糖化反応前の糖に由来する残基(糖残基)を示す。前記糖残基(R¹)は、反応前の糖がアルドースの場合はアルドース残基であり、反応前の糖がケトースの場合、ケトース残基である。例えば、反応前の糖がグルコースの場合は、アマドリ転位により、反応後の構造はフルクトース構造をとるが、この場合、糖残基(R¹)は、グルコース残基(アルドース残基)となる。この糖残基(R¹)は、例えば、

20 - [CH (OH)]_n-CH₂OH で示すことができ、nは、0~6の整数である。

前記式(1)において、 R^2 は、特に制限されないが、例えば、糖化アミノ酸、糖化ペプチドまたは糖化タンパク質の場合、 α -アミノ基が糖化されている場合と、それ以外のアミノ基が糖化されている場合とで異なる。

前配式 (1) において、 $\alpha-P$ ミノ基が糖化されている場合、 R^2 は

PCT/JP01/08484

、下記式(2)で示すアミノ酸残基またはペプチド残基である。

$$-CHR^3-CO-R^4$$
 ... (2)

5 前記式(2)において、 R^3 はアミノ酸側鎖基を示す。また、 R^4 は水酸基、アミノ酸残基またはペプチド残基を示し、例えば、下記式(3)で示すことができる。下記式(3)において、nは、0以上の整数であり、 R^3 は、前述と同様にアミノ酸側鎖基を示す。

$$-(NH-CHR^3-CO)_n-OH$$
 ... (3)

また、前記式(1)において、 α -アミノ基以外のアミノ基が糖化されている(アミノ酸側鎖基が糖化されている)場合、 R^2 は下記式(4)で示すことができる。

15

$$-R^{5}-CH(NH-R^{6})-CO-R^{7}$$
 ... (4)

前記式(4)において、R⁵は、アミノ酸側鎖基のうち、糖化されたアミノ基以外の部分を示す。例えば、糖化されたアミノ酸がリジンの場20 合、R⁵は

$$-CH2-CH2-CH2-CH2-$$

であり、

例えば、糖化されたアミノ酸がアルギニンの場合、R⁵は、

$$-CH_2-CH_2-CH_2-NH-CH(NH_2)$$
 -

25 である。

また、前記式(4)において、R⁶は、水素、アミノ酸残基またはペ

PCT/JP01/08484

プチド残基であり、例えば、下記式 (5) で示すことができる。なお、 下記式 (5) において、nは0以上の整数であり、R³は、前述と同様 にアミノ酸側鎖基を示す。

$$-(CO-CHR^3-NH)_n-H$$
 ... (5)

また、前記式(4) において、R⁷は、水酸基、アミノ酸残基またはペプチド残基であり、例えば、下記式(6) で示すことができる。なお、下記式(6) において、nは0以上の整数であり、R³は、前述と同様にアミノ酸側鎖基を示す。

$$- (NH-CHR^3-CO)_n-OH \qquad ... (6)$$

図面の簡単な説明

15 図1は、本発明の測定方法の一実施例において、TritonX-1 00存在下で溶血試料とWST-3とを反応させた時の吸光度の経時変化を示すグラフである。

図2は、本発明の測定方法の前記実施例において、Tween20存在下で溶血試料とWST-3とを反応させた時の吸光度の経時変化を示20 すグラフである。

図3は、本発明の測定方法の前配実施例において、ポリオキシエチレングリコールラウリルエーテル存在下で溶血試料とWST-3とを反応させた時の吸光度の経時変化を示すグラフである。

図4は、比較例において、界面活性剤無添加の条件下で溶血試料とW 25 ST-3とを反応させた時の吸光度の経時変化を示すグラフである。

25

PCT/JP01/08484

発明を実施するための最良の形態

つぎに、本発明の測定方法について、血球中の糖化タンパク質を測定する例をあげて説明する。

まず、全血をそのまま溶血し、または全血から遠心分離等の常法により分離した血球画分を溶血し、溶血試料を調製する。この溶血方法は、特に制限されず、例えば、界面活性剤を用いる方法、超音波による方法、浸透圧の差を利用する方法等が使用でき、この中でも前記界面活性剤を用いる方法が好ましい。

溶血用の界面活性剤としては、特に制限されないが、操作の簡便性の 点から、後述するテトラゾリウム化合物による前処理と同様の界面活性 剤を使用することが好ましい。前記溶血処理の条件は、通常、処理溶液 中の血球濃度が、1~10体積%の場合、前記処理溶液中の濃度が0. 01~5重量%になるように前記界面活性剤を添加し、室温で、数秒(約5秒)~10分程度攪拌すればよい。

15 つぎに、界面活性剤存在下において、前記溶血試料に対し前記テトラ ゾール環構造を有するテトラゾリウム化合物を添加し、前記溶血試料の 前処理を行なう。

前記界面活性剤としては、前述のような界面活性剤が使用できる。具体的には、例えば、ポリオキシエチレン-p-t-オクチルフェニルエーテルである市販のTriton系界面活性剤等、ポリオキシエチレンソルビタンアルキルエステルである市販のTween系界面活性剤等、ポリオキシエチレンアルキルエーテルである市販のBrij系界面活性剤等が使用できる。この他に、例えば、ポリオキシエチレン(10)ラウリルエーテル、商品名Nikkol BL-9EX(ポリオキシエチレンの重量平均重合度Nが9:和光純薬工業社製)等のようなポリオキシエチレン(9)ラウリルエーテル、商品名Tergitol NPX(ポ

PCT/JP01/08484

リオキシエチレンの重量平均重合度Nが約10.5:ナカライテスク社製) および商品名Tergitol NP-40 (ポリオキシエチレンの重量平均重合度Nが20:ナカライテスク社製) 等のようなポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル等も使用できる。

- 5 前記界面活性剤の添加割合は前述と同様である。具体的には、前処理溶液中の血球濃度が、1~10体積%の場合、界面活性剤濃度2~150mmo1/Lの範囲であり、好ましくは5~100mmo1/Lの範囲であり、特に好ましくは10~50mmo1/Lの範囲である。なお、前記溶血試料の調製(溶血処理工程)において、この前処理と同様の界面活性剤を使用する場合、前配溶血処理工程において、予め、この前処理に必要な濃度になるように前記界面活性剤を添加しておいてもよい。また、溶血処理前の試料に、テトラソリウム化合物および前配界面活性剤を共に添加して、溶血処理と前処理とを同時に行ってもよい。
- 前記テトラゾリウム化合物としては、前述のようなものが使用でき、その添加割合は、例えば、前処理溶液中の血球濃度が、1~10体積%の場合、濃度0.02~2000mmo1/Lの範囲になるように添加することが好ましく、より好ましくは0.1~1000mmo1/Lの範囲、特に好ましくは0.4~200mmo1/Lの範囲である。具体的に、前記テトラゾリウム化合物が 2-(4-ヨードフェニル)-3-(2,4-ジ2 ニトロフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-2駅-テトラゾリウム塩の場合、濃度0.02~80mmo1/Lの範囲になるように添加することが好ましく、より好ましくは0.1~20mmo1/Lの範囲、特に好
- 前記テトラゾリウム化合物は、そのまま使用してもよいが、操作の簡 25 便性や処理効率等の点から、溶媒に溶解したテトラゾリウム化合物溶液 として使用することが好ましい。前記溶液の濃度は、テトラゾリウム化

ましくは0.2~15mmol/Lの範囲である。

PCT/JP01/08484

合物の種類(例えば、分子量等)等により適宜決定でき、例えば、0.01~120mmol/Lの範囲であり、好ましくは0.1~50mmol/Lの範囲、より好ましくは0.2~20mmol/Lの範囲である。前記溶媒としては、例えば、蒸留水、生理食塩水、緩衝液等が使用でき、前記緩衝液としては、例えば、後述の緩衝液等が使用できる。

この前処理は、通常、緩衝液中で行われる。前記緩衝液としては、例えば、アミン系緩衝液、リン酸緩衝液、ホウ酸緩衝液、ならびにCHES、CAPSおよびCAPSO等のグッド緩衝液等が使用でき、好ましくはアミン系緩衝液およびCHES緩衝液である。前記アミン系緩衝液の緩衝剤としては、例えば、グリシン、エチルアミン、ジエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミン、トリスヒドロキシアミノメタン、トリエタノールアミン、グリシンアミド等があげられ、好ましくは、グリシン、グリシンアミド、トリエタノールアミンである。

前記緩衝液のpHは、pH7~12の範囲が好ましく、より好ましく はpH8~11の範囲であり、特に好ましくはpH8~10の範囲であ る。

この前処理の条件は、特に制限されないが、通常、温度 $10\sim37$ での範囲であり、処理時間10秒 ~60 分の範囲である。

20 つぎに、この前処理済み溶血試料に対し、プロテアーゼ処理を行う。 これは、後の処理に使用するFAODを測定対象物の糖化部分に作用し 易くするためである。

前記プロテアーゼとしては、例えば、セリンプロテアーゼ、チオール プロテアーゼ、メタロプロテイナーゼ等が使用でき、具体的には、メタ ロプロテアーゼ、トリプシン、プロテナーゼK、キモトリプシン、パパ イン、ブロメライン、ズブチリシン、エラスターゼ、アミノペプチダー

PCT/JP01/08484

ぜ、ペプシン等が使用できる。

また、糖化タンパク質が糖化ヘモグロビンの場合は、前記糖化Hbを選択的に分解する、プロメライン、パパイン、プタ膵臓由来トリプシン、メタロプロテイナーゼ、Bacillus subtillis由来のプロテアーゼ等が好ましく、より好ましくはメタロプロテイナーゼ、プロメライン、パパインであり、特に好ましくはメタロプロテイナーゼである。このように、選択的に分解するプロテアーゼを使用すれば、糖化Hb分解物を選択的に調製でき、他の糖化タンパク質が分解され難いため、測定精度をさらに向上できるからである。前記Bacillus subtills 由来プロテアーゼとしては、商品名プロテアーゼN

- 10 <u>subtilis</u>由来プロテアーゼとしては、商品名プロテアーゼN (例えば、フルカ社製)、商品名プロテアーゼN「アマノ」(天野製薬社製)等があげられる。前記メタロプロテイナーゼとしては、<u>Bacil</u>lus属由来メタロプロテイナーゼ(EC3.4.24.4) (例えば、東洋紡社製:商品名トヨチーム)等があげられる。
- 15 プロテアーゼ処理の条件は、例えば、使用するプロテアーゼの種類、 測定対象物である糖化タンパク質の種類およびその濃度等により適宜決 定される。

具体的には、例えば、前記プロテアーゼとしてプロテアーゼKを用いて前記前処理済み溶血試料を処理する場合、通常、反応液中のプロテア つゼ濃度10~30,000mg/L(1KU/L~250MU/L)、反応液中の血球濃度0.05~15体積%、反応温度15~37℃、反応時間1分~24時間、pH6~12の範囲である。このプロテアーゼ処理は、通常、緩衝液中で行われる。前記緩衝液としては、例えば、前記前処理と同様の緩衝液が使用できる。

25 また、例えば、前記プロテアーゼとしてメタロプロテアーゼを用いて 前記前処理済み溶血試料を処理する場合、通常、反応液中のプロテアー

10

PCT/JP01/08484

ゼ濃度0.02g~6g/L(40KU/L~40MU/L)、反応液中の血球濃度0.05~15体積%、反応温度15~37℃、反応時間1分~24時間、pH6~12の範囲である。

つぎに、前記プロテアーゼ処理により得られた分解物を、前記FAO 5 Dで処理する。このFAOD処理により、前記式 (1) に示す反応が触 媒される。

このFAOD処理は、前記プロテアーゼ処理と同様に緩衝液中で行うことが好ましい。その処理条件は、使用するFAODの種類、測定対象物である糖化タンパク質の種類およびその濃度等により適宜決定される

具体的には、例えば、反応液中のFAOD濃度50~50,000U/L、反応液中の血球濃度0.01~1体積%、反応温度15~37℃、反応時間1~60分、pH6~9の範囲である。前記緩衝液の種類も特に制限されず、前記プロテアーゼ処理と同様の緩衝液が使用できる。

15 つぎに、前記FAOD処理で生成した過酸化水素を、酸化還元酵素および前記酸化により発色する発色性基質を用いて酸化還元反応により測定する。

前配酸化還元酵素としては、例えば、POD等が使用できる。

前記発色性基質としては、例えば、N- (カルボキシメチルアミノカ 20 ルボニル) -4,4'-ビス (ジメチルアミノ) ジフェニルアミンナト リウム、オルトフェニレンジアミン (OPD)、トリンダー試薬と4-アミノアンチピリンとを組み合せた基質等があげらる。前記トリンダー 試薬としては、例えば、フェノール、フェノール誘導体、アニリン誘導体、ナフトール、ナフトール誘導体、ナフチルアミン、ナフチルアミン 35 鬱体等があげらる。また、前記アミノアンチピリンの他に、アミノアンチピリン誘導体、バニリンジアミンスルホン酸、メチルベンズチアソ

5

15

PCT/JP01/08484

リノンヒドラゾン (MBTH)、スルホン化メチルベンズチアゾリノンヒドラゾン (SMBTH) 等も使用できる。このような発色性基質の中でも、特に好ましくは、前述のように、N-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-4,4'-ピス (ジメチルアミノ) ジフェニルアミンナトリウムである。

前配酸化還元反応は、通常、緩衝液中で行われ、その条件は、前記生成した過酸化水素の濃度等により適宜決定される。通常、反応液中の酸化還元酵素濃度10~100,000IU/L、発色性基質濃度0.005~30mmol/l、反応温度15~37℃、反応時間6秒~30分、pH5~9である。また、前記緩衝液は、特に制限されず、例えば、前記プロテアーゼ処理およびFAOD処理等と同様の緩衝液等が使用できる。

前記酸化還元反応において、例えば、前記発色性基質を用いた場合、 前記反応液の発色程度(吸光度)を分光光度計で測定することにより、 過酸化水素の量を測定できる。そして、この過酸化水素濃度と検量線等 とを用いて、試料中の糖化タンパク質量を求めることができる。

なお、前記過酸化水素量は、前記POD等を用いた酵素的手法の他に、例えば、電気的手法により測定することもできる。

この測定方法において、前記テトラゾリウム化合物による前処理工程 は、前述のように、酸化選元反応が実質的に生じる前であれば、特に制限されないが、前記FAOD処理後に過酸化水素が発生することから、前記FAOD処理前に行なうことが好ましい。また、各処理工程は、前述のように別々に行ってもよいが、例えば、以下に示すような組み合わせで同時に行ってもよい処理工程がある。

25 1:溶血処理+前処理

2:溶血処理+前処理+プロテアーゼ処理

10

PCT/JP01/08484

3:プロテアーゼ処理+FAOD処理

4:FAOD処理+発色反応

5:プロテアーゼ処理+FAOD処理+発色反応

また、テトラゾリウム化合物と界面活性剤の添加順序や、前記FAO D、酸化還元酵素および発色性基質の添加順序も特に制限されない。

このような方法によれば、前記試料にテトラソリウム化合物を接触させることにより、GSH、ASA、ジチオスレイトール、システイン、N-アセチルーシステイン等の低分子量還元物質だけでなく、特にヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物の還元物質としての影響を十分に排除することができる。そして、併せて、テトラソリウム化合物とヘモグロビンとの混在による濁りの発生を防止できる。このため、例えば、前述の吸光度測定になんら影響与えることなく、高精度で測定を行うことができる。

また、前記テトラソリウム化合物による前処理工程において、例えば、前記テトラソリウム化合物以外の酸化剤を、さらに併用してもよい。前記酸化剤としては、例えば、ヨード酢酸ナトリウム、ヨーソ酸、過ヨウ素酸等のハロゲン酸化物、EDTA-Fe、アスコルビン酸オキシダーゼ、ビリルビンオキシダーゼ等が使用できる。このような酸化剤の添加量は、例えば、試料1μL当たり0.001~0.1mgの範囲である。

本発明の測定方法において、測定対象物は、酸化還元反応を利用する ものであれば、特に制限されず、前記糖化タンパク質の他に、前述のよ うに、糖化ペプチド、糖化アミノ酸、グルコース、コレステロール、尿 酸、クレアチニン、サルコシン、グリセロール等があげられる。

25 過酸化水素を発生させて、前記各測定対象物の量を測定する場合は、 例えば、前記グルコースにはグルコースオキシダーゼを、前記コレステ

15

20

PCT/JP01/08484

ロールにはコレステロールオキシダーゼを、前記尿酸にはウリカーゼを、前記クレアチニンにはサルコシンオキシダーゼを、前記サルコシンにはサルコシンオキシダーゼを、前記グリセロールにはグリセロールオキシダーゼを、それぞれ作用させて過酸化水素を発生させればよい。この過酸化水素屋の測定方法は、前述と同様にして行なうことができる。また、糖化ペプチド、糖化アミノ酸は、例えば、前記糖化タンパク質の測定と同様にして測定できる。

また、前紀テトラゾリウム化合物による試料中のヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物の処理後、測定対象物由来の還元物質を発生させ、

10 この量を酸化還元反応により測定し、この測定値から、前記測定対象物 の量を決定する場合は、例えば、以下に示すようにして測定を行なうこ とができる。

例えば、前記測定対象物がグルコースの場合、例えば、NAD+やNADP+等の存在下、グルコースデヒドロゲナーゼを用いて、NADHやNADPH等の還元物質を発生させる。そして、前記測定対象物由来の還元物質であるNADHやNADPHを、例えば、ジアホラーゼと、還元により発色する基質とを用いて、酸化還元反応により測定する。そして、前述のように、この測定対象物由来の還元物質の濃度と検量線等とを用いて、試料中の測定対象物の量を求めることができる。また、例えば、測定対象物がコレステロールの場合はコレステロールデヒドロゲナーゼを、サルコシンの場合は、サルコシンデヒドロゲナーゼをそれぞれ使用できる。

前記還元により発色する基質としては、特に制限されないが、例えば、前記試料中のヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物の影響を排除す 25 るために添加した発色性のテトラゾリウム化合物を用いてもよい。また 、各測定波長に応じて、前記試料の前処理に使用したものとは違う種類。

PCT/JP01/08484

の発色性のテトラゾリウム化合物を使用してもよい。前記発色性のテトラゾリウム化合物の他には、例えば、2,6-ジクロロフェノールインドフェノール等も使用できる。なお、より優れた信頼性の測定値を得るために、例えば、前記測定対象物由来の還元物質を測定する前に、予め吸光度を測定しておくことが好ましい。

(寒施例)

つぎに、実施例について比較例と併せて説明する。

10 (実施例1)

5

この実施例は、各種界面活性剤存在下、血球試料をテトラソリウム化合物で前処理し、濁りの有無を調べた例である。以下に、使用した試料、試薬および方法を示す。

15 (試料の調製)

健常人の全血を採取し、これを遠心分離(1500G(3000rpm)、3分間)して血球を回収し、この血球に31倍体積量の精製水を添加して希釈および溶血を行ったものを測定試料とした。

20 (界面活性剤溶液)

下記表1に示す各種界面活性剤を精製水に溶解し、2.4重量%の界面活性剤溶液をそれぞれ調製した。

下記表1に示す界面活性剤において、商品名TritonX-100、商品名Brij35、商品名Nikkol BL-9EXおよび2、

25 4ージメチルベンゼンスルホン酸ナトリウムは和光純薬工業社製、商品 名TritonX-114、商品名TritonN-101、商品名T

PCT/JP01/08484

Ween 20、商品名Tergitol NPX、商品名Tergit ol NP-40、ポリエチレングリコールラウリルエーテル、ラウリルベンゼンスルホン酸ナトリウム、商品名PEG1000および商品名PEG6000はナカライテスク社製、商品名Brij58、商品名Brij98および商品名Arlasolve 200はSIGMA社製、商品名プルランPI-20は林原研究所社製である。

(緩衝液)

CHES緩衝液 (pH9.0)

0.2 mol/L

10

(WST-3溶液 :以下同じ)

濃度が 1.66 mm o 1 / Lになるように、下配化学式(7)に示す 2-(4-ヨードフェニル)-3-(2,4-ジニトロフェニル)-6-(2,4-ジスルホフェニル)-2H-テトラゾリウム モノナトリウム塩(商品名 WST-3 、同仁化学研究所社製)を精製水に溶解して調製した。

20
$$\begin{bmatrix}
N = N \\
N = N
\end{bmatrix}$$

$$NO_{2}$$

$$NO_{2}$$

$$NO_{2}$$

$$NO_{3}$$

$$NO_{2}$$

$$NO_{3}$$

25 (濁りの確認方法)

測定試料345μL、界面活性剤溶液150μL、緩衝液300μL

PCT/JP01/08484

およびWST-3溶液900μLを混合し、37℃で5分間インキュベートした後、この混合液の濁りを目視により確認し、下記評価基準により評価した。なお、比較例として、界面活性剤の代わりに精製水を添加した以外は同様に調製した混合液についても、同様に評価を行った。これらの結果を下記表1に示す。

(濁りの評価)

0:

濁りが生じない

× :

濁りが生じた

10

5

PCT/JP01/08484

(表1)

	界面活性剤	濁りの評価
	(比較例 1)	
5	界面活性剤無添加	×
	(実施例1)	
	TritonX-100	0
	TritonX-114	. 0
	TritonN-101	0
10	Tween20	. 0
	Brij35	0
	Brij58	0
	Вгіј98	0
	Tergitol NPX	0
15	Tergitol NP-40	Ö
	Arlasolve 200	0
	ポリエチレングリコールラウリルエーテル	O .
	デオキシコール酸	0
	Nikkol BL-9EX	0
20	ラウリル硫酸ナトリウム	0
	ラウリルベンゼンスルホン酸ナトリウム	0
	2, 4-ジメチルベンゼンスルホン酸ナトリウ	4 0
	プルランP I - 2 0	O .
	PEG1000	0
25	PEG6000	0

HSML, P.C.

PCT/JP01/08484

前記表1に示すように、界面活性剤存在下でWST-3処理することによって、濁りの発生を防止できた。

(実施例2、比較例2)

5 この実施例は、界面活性剤の添加量を変えて、テトラソリウム化合物 処理を行った例である。以下に使用した試料、試薬および方法等を示す

(測定試料の調製)

前記実施例1と同様にして回収した血球(ヘモグロビン濃度約300 10 g/L)に22倍体積量の精製水を添加して、希釈および溶血を行い、 測定試料(ヘモグロビン濃度約13.6g/L)を調製した。

(界面活性剤溶液)

実施例1と同じ界面活性剤を所定の濃度(1.0重量%および2.4 15 重量%)になるように、それぞれ0.2mo1/L CHES緩衝液(pH9.0)に溶解した。

前記測定試料を精製水で2倍希釈した希釈液25μL、界面活性剤溶液15μLおよびWST-3溶液45μLを混合し、37℃で3分間インキュペートした。混合液中の界面活性剤の終濃度は、0.176重量20 %および0.424重量%である。インキュペート後、前記混合液について、液長884nmにおける吸光度の測定および前記実施例1と同様にして濁りの評価を行った。また、比較例2として、界面活性剤無添加の条件下、前述と同様にして吸光度測定および濁りの評価を行った。この結果を下配表2に示す。

25

PCT/JP01/08484

(表2)

終濃度

HSML, P.C.

		0.176重量%	0.424重量%	
5 .	界面活性剤	(Abs.)	(Abs.)	濁りの評価
	(比較例2)			
	界面活性剤無添加	0.07	75	×
	(実施例2)			
	TritonX-100	0.007	0.007	0
10	TritonN-101	0.018	0.013	0
	Tween20	0.035	0.032	0
	Brij35	0.017	0.012	0
	Brij58	0.009	0.011	0
	Brij98	0.009	0.011	0
15	Tergitol NPX	0.008	0.007	0
	Tergitol NP-40	0.007	0.007	0
	Arlasolve 200	0.008	0.008	0
	ホ [®] リエチレンク [®] リコールラウリルエーテカ	0.007	0.007	0
	Nikkol BL-9BX	0.015	0.011	0
20	ラウリル硫酸ナトリウム	0.011	0.017	0
	ラウリルヘ・ンセ・ンスルホン酸ナトリウム	0.011	0.017	0
	2, 4ーシ メチルヘ ンセ ン			
	スルホン酸ナトリウム	0.012	0.012	0
	プ ルランP I-20	0.007	0.008	0
25	PEG1000	0.008	0.009	0
	PBG6000	0.007	0.008	

PCT/JP01/08484

また、TritonX-100、Tween20およびポリオキシエチレングリコールラウリルエーテルをそれぞれ用いた実施例について、884nm、845nmおよび805nmにおける吸光度を測定したタイムコースを図1~図3に示す。図1はTritonX-100のタイムコース、図2はTween20のタイムコース、図3はポリオキシエチレングリコールラウリルエーテルのタイムコースを示す。比較例として、界面活性剤無添加の条件におけるタイムコースを図4に示す。

前記表2に示すように、界面活性剤存在下でWST-3処理すれば、 濁りを生じることがなく、また、界面活性剤無添加の場合に比べて、吸 光度は低く保たれていた。また、図4の比較例におけるタイムコースで は、吸光度の増加が顕著に見られるのに対して、界面活性剤を添加した 図1~図3の実施例のタイムコースでは、十分に吸光度が減少し、濁り による影響が排除されたことがわかる。

15 (実施例3、比較例3)

この実施例は、界面活性剤存在下で、糖化アミノ酸を添加した溶血試料をWST-3処理し、前配糖化アミノ酸の測定を行った例である。

(酸化還元反応試薬)

20POD (東洋紡社製)132KU/LFAOD (旭化成社製)44KU/L商品名DA-64 (和光純薬工業社製)0.088mmo1/Lリン酸カリウム緩衝液 (pH8.0)0.2mo1/L

25 (糖化パリン溶液の調製)

従来公知の方法により糖化パリン(以下、「FV」という)を作製し

PCT/JP01/08484

、これを精製水に溶解して糖化パリン溶液を調製した。

(界面活性剤溶液)

商品名TritonX-100、商品名Nikkol BL-9EX 5 および商品名Tween20を、所定の濃度(1.0重量%および2.4重量%)になるように、それぞれ0.2mo1/L CHES緩衝液(pH9.0)に溶解した。

(試料の調製)

10 実施例1と同様にして回収した血球に、22倍体積量となるように前 記FV溶液を添加して、希釈および溶血を行い、これを試料とした。な お、試料は、Hb濃度およびFV濃度の異なる下記4種類(a~d)を 調製した。

15		FV濃度 (μmol/L)	H b 濃度 (g/L)
	試料a	9	6.8
	試料 b	9	13.6
	試料c	3 6	6.8
	試料d	3 6	13.6

20

(測定方法)

前記試料12.5 μ L に精製水12.5 μ L を加え、さらに界面活性 剤溶液15 μ L を添加してから、前記WST-3溶液45 μ L を添加し て、37℃で3分間インキュベートした。この混合液に前記酸化還元反 25 応試薬25 μ L 添加して1分間反応させ、反応後の吸光度(主波長75 1 n m および884 n m)を測定した。この反応溶液中における界面活

PCT/JP01/08484

性剤の最終濃度は、0.114重量%と0.273重量%である。また、比較例3として、界面活性剤の代わりに前配CHES緩衝液を用いて同様に吸光度測定を行った。これらの結果を下記表3に示す。

下記表中において、界面活性剤濃度の単位%は重量%を示す。また、 表中のかっこ内の数値(%)は、試料りおよびd(Hり濃度13.6g/L)の吸光度を、それぞれ試料aおよびc(Hり濃度6.8g/L)の吸光度で割った値(b/a、d/c)の百分率(%)を示し、100%に近い程測定精度に優れることになる。つまり、試料中のFV量は一定であるため、Hり量が二倍になってもFVに依存する吸光度(発色量10)が同程度であり、100%に近ければ、濁りの発生を十分に防止し、FVを商精度に測定できたといえる。

PCT/JP01/08484

(表3)

							比較例3	
	試料	FV	Нb	Trite	onX-100	Nikk	o I BL-9EX	
5		u mol/L	μ mol/L	0.114%	0.273%		<u>0,27</u> 3%	•
	波長7	751 nm	•					
	a	9 .	6.8	0.066	0.063	0.062	0.058	0.069
	b	9	13.6	0.057	0.058	0.055	0.051	0.074
	С	36	6.8	0.202	0.184	0.201	0.201	0.192
10	đ	36	13.6	0.189	0.182	0.185	0.185	0.179
	<u>波長8</u>	84nm			·			
	а	9	6.8	0.004	0.004	0.004	0.004	0.019
	b	9	13.6	0.008	0.006	0.007	0.007	0.040
	С	, 36	6.8	0.006	0.006	0.006	0.006	0.020
15	đ	36	13.6	0.009	0.008	0.008	0.008	0.044
	波長7	51nm-884	<u>ntn</u>	٠				
	a	9 .	6.8	0.062	0.058	0.058	0.054	0.050
	Ъ	9	13.6	0.049	0.052	0.048	0.045	0.034
				(79%)	(89%)	(82%)	(83%)	(68%)
20	C	36	6.8	0.197	0.179	0.195	0.195	0.172
	đ	36	13.6	0.180	0.174	0.176	0.177	0.135
		•		(92%)	(97%)	(90%)	(91%)	(78%)

前記表3に示すように、界面活性剤存在下でWST-3処理した実施 25 例3では、濁りの発生が防止され、また、特に884nmにおけるHb の吸収が低減された。このため、界面活性剤非存在下の比較例3に比べ

PCT/JP01/08484

てかっこ内の値(%)が高く、高精度で測定できたことがわかる。

産業上の利用可能性

以上のように、本発明の測定方法は、界面活性剤存在下で、前配テトラゾリウム化合物を試料に添加することにより、試料中の還元物質の影響を排除でき、かつ、テトラゾリウム化合物とヘモグロビン等の還元物質との混在による濁りの発生も防止できるため、個類性に優れた測定を行なうことができる。したがって、本発明の測定方法は、例えば、臨床医療における各種分析に適用でき、特に、糖尿病診断において重要である、赤血球中の糖化ヘモグロビン等の糖化タンパク質の測定に有用である。

5

15

PCT/JP01/08484

静水の範囲

- 1. 試料中の測定対象物を酸化還元反応を用いて測定する方法であって、前配酸化還元反応に先立ち、界面活性剤の存在下、試料にテトラソリウム化合物を添加して前記試料中の還元物質の影響を排除し、その後、前記測定対象物由来の還元物質または酸化物質の量を酸化還元反応により測定し、この測定値から前記測定対象物の量を決定する測定方法。
- 2. 試料がヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物を含む試料であって、前記試料中のヘモグロビンおよびヘモグロビン分解物の選元物質としての影響を排除する請求の範囲1記載の測定方法。
 - 3. 酸化選元反応による測定が、前記反応により生じた発色物質の吸 光度測定である請求の範囲1記載の測定方法。
 - 4. 発色物質が、酸化還元酵素を用いて、還元物質または酸化物質と 発色性基質とを酸化還元反応させることにより発色した発色性基質であ る請求の範囲3記載の測定方法。
 - 5. 吸光度測定における測定波長が、650~900nmの範囲である請求の範囲3記載の測定方法。
- 6. 吸光度測定における主波長が650~800nmの範囲であり、 副波長が前記主波長より大きくかつ730~900nmの範囲である論 20 求の範囲3に記載の測定方法。
 - 7. 界面活性剤が、非イオン性界面活性剤、アルキル硫酸塩および高分子化合物からなる群から選択された少なくとも一つの界面活性剤である請求の範囲1記載の測定方法。
- 8. 非イオン性界面活性剤が、ポリオキシエチレン鎖と炭化水素鎖と 25 がエーテル結合したポリオキシエチレンエーテルである請求の範囲 7 記 載の測定方法。

5

15

PCT/JP01/08484

- 9. ポリオキシエチレン鎖の重量平均重合度が8~23の範囲であり、炭化水素鎖の炭素数が8~18の範囲である請求の範囲8記載の測定方法。
- 10. 炭化水素鎖が、アルキル基およびアルキルフェニル基の少なくとも一方の基から構成される請求の範囲8記載の測定方法。
 - 11. 炭化水素鎖が、分岐鎖を有する請求の範囲8記載の測定方法。
- 12. 高分子化合物が、水溶性ゼラチン、プルラン、ポリエチレングリコールおよびポリビニルピロリドンからなる群から選択された少なくとも一つの化合物である請求の範囲7記載の測定方法。
- 10 13. 界面活性剤を、試料1mLあたり0.05~5molの範囲になるように添加する請求の範囲1記載の測定方法。
 - 14. 界面活性剤を、テトラゾリウム化合物1mol当たり0.2~ 15molの範囲になるように添加する請求の範囲1記載の測定方法。
 - 15. テトラゾリウム化合物が、テトラゾール環の2位および3位に ペンゼン環を有し、前配ペンゼン環のうち少なくとも一方が、ハロゲン
- 基、カルボキシ基、ニトロ基、ヒドロキシ基、スルホ基、メトキシ基およびエトキシ基からなる群から選択された少なくとも一つの官能基を有する請求の範囲 1 記載の測定方法。
- 16. テトラゾリウム化合物が、2-(4-ヨードフェニル)-3-(2,4-ジニ 20 トロフェニル)-5-(2,4-ジスルホフェニル)-2H-テトラゾリウム塩である 請求の範囲 1 記載の測定方法。
 - 17. 測定対象物由来の酸化物質が過酸化水素であり、発色性基質として酸化により発色する発色性基質を使用し、前記過酸化水素と前記発色性基質とを酸化還元酵素によって酸化還元反応させる請求の範囲3記
- 25 載の測定方法。
 - 18. 測定試料が血球を含む請求の範囲1記載の測定方法。

PCT/JP01/08484

測定対象物が、糖化タンパク質である請求の範囲 1 記載の測定 19. 方法。

HSML, P.C.

20. 測定対象物が、糖化ヘモグロビンである請求の範囲1記載の測 定方法。

5

PCT/JP01/08484

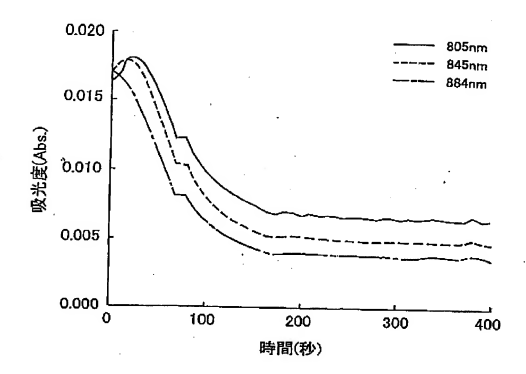


Fig. 1

1/4

612-455-3801

PCT/JP01/08484

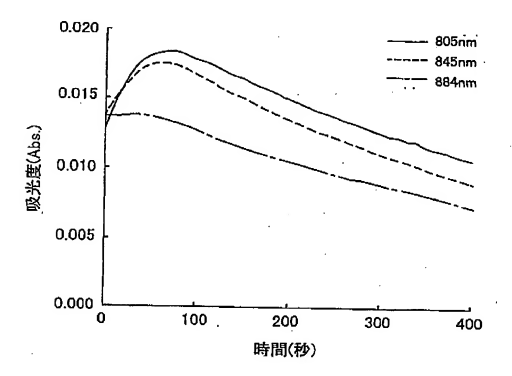


Fig. 2

2/4

PCT/JP01/08484

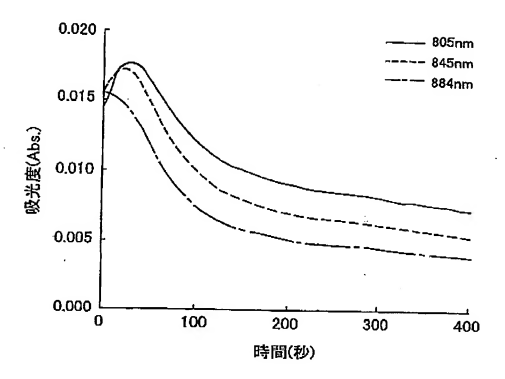


Fig. 3

612-455-3801

PCT/JP01/08484

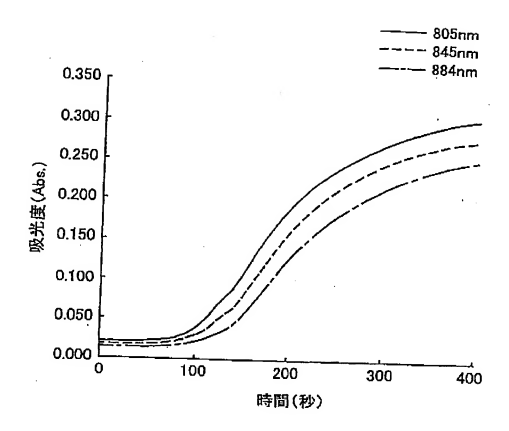


Fig. 4

4/4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

4 CT A	CETTERATE		PCT/	JP01/08484
In	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER L.C1 ⁷ G01N33/72, G01N21/78			, , , ,
According	to International Patent Classification (IPC) or to be	Shandan I da		
	DO OLIMACINED			<u> </u>
Minimum	documentation searched (classification system follows: C1 G01N33/48-33/98 G01N33	rad has al!a		
Int	Cl G01N33/48-33/98, G01N21	75-21/83	ola)	
Document	ation searched other than minimum documentation to Suyo Shinan Koho 1922-1996	the extent that much do		
Koka	ai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2001	Jitsuvo Shir	ayo aninan i	Koho 1994-2001
DIC	data base consulted during the international search (t ST FILE (tetrazorium*surfactan	atno of data bese end, whe	re practicable, sc	arch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where			
Х	1 UP 2000-210100 A (KOK COPPOPA	TTON!	t passages	Relevant to claim No.
	02 August, 2000 (02.08.00), Column 7, line 45 to Column 1 & EP 1002874 A2			1-20
¥	JP 09-329598 A (KDK CORPORATI 22 December, 1997 (22.12.97), Column 3, line 45 to Column 7 & EP 811844 A1 & US 5955	1-20		
¥	JP 2000-93197 A (Hoometto K.K 04 April, 2000 (04.04.00), Column 7, line 24 to Column 12 (Pamily: none)	1-20		
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family	Annex.	·
Special n	alegories of cited documents:	"T" later document publi	Ahed after the inter-	ational filing date or
considere	it defining the general state of the ert which is not at to be of particular relevance	priority date and not understand the princ	IN CODIUM WITH The	Compliantian Laborater at a
date	comment but published on or after the international Sling	A Appropriate Of DELECTION	ar relevance: Dunch	
VIII W C	t which may throw doubts on priority claim(s) or which is stablish the publication date of another citation or other	Siep when the docum	ent is taken slove	d to involve an inventive
abornal to	eson (as specified) treferring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve		lined invention eatmot be when the document is
gocrinent	t published prior to the international filing date but later afterity date claimed	combined with one of combination being of document member of	r more outer such d	ocuments, such
ate of the act	mal completion of the international search cember, 2001 (11.12.01)	Date of mailing of the in 25 December	ternational search , 2001 (25	report -12.01)
une and mai Japan	ling address of the ISA/ ese Patent Office	Authorized officer		
esimile No.		Telephone No.		
m PLIJIKA	(710 (neared shoot) (Till 1000)			

銀式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

Mailing Date

特許出願の番号

特願2004-513779

HSML, P.C.

起案日

平成19年 3月 8日

特許庁審査官

竹中 靖典

3312 2500

符許出願人代理人

特許業務法人池内・佐藤アンドパートナーズ

様

適用条文

第29条第1項、第29条第2項、第36条

この出願は、次の理由によって拒絶をすべきものである。これについて意見が あれば、この通知書の発送の日から60日以内に意見書を提出して下さい。

理 由

· (理由1)

この出願の下記の請求項に係る発明は、その出願前に日本国内又は外国において、頒布された下記の刊行物に記載された発明又は電気通信回線を通じて公衆に利用可能となった発明であるから、特許法第29条第1項第3号に該当し、特許を受けることができない。

(理由2)

この出願の下記の請求項に係る発明は、その出願前に日本国内又は外国において、頒布された下記の刊行物に記載された発明又は電気通信回線を通じて公衆に利用可能となった発明に基いて、その出願前にその発明の属する技術の分野における通常の知識を有する者が容易に発明をすることができたものであるから、特許法第29条第2項の規定により特許を受けることができない。

(理由3)

この出願は、特許請求の範囲の記載が下記の点で、特許法第36条第6項第1 号に規定する要件を満たしていない。

(理由4)

この出願は、特許請求の範囲の記載が下記の点で、特許法第36条第6項第2 号に規定する要件を満たしていない。

(理由5)

この出願は、発明の詳細な説明の記載が下記の点で、特許法第36条第4項に 規定する要件を満たしていない。

記 (刊行物等は刊行物等一覧参照)

- · 請求項1~19
- ・第1刊行物 ・
- ・第2刊行物
- ・第3刊行物(請求項1・3・4、【0029】)
- ・第4刊行物

第1刊行物には、酵素によって糖化ヘモグロビンから過酸化水素を発生させ、 過酸化水素にペルオキシダーゼと呈色試薬を作用させて発色させ、発色を測定す ることにより糖化ヘモグロビンを測定すること、ニトロ基を有するテトランリウ ム化合物、スルホン酸化合物の界面活性剤で試料を処理することが記載されてい る。

また、第1刊行物には、ヘモグロビンが還元物質として作用し、測定に影響を与えることが記載されており、第1刊行物に記載の方法を、ヘモグロビンの還元作用による障害を回避するために使用される亜硝酸塩(第2刊行物)によって、ヘモグロビンの還元物質としての影響を排除する構成とすることに困難性は認められない。

第3刊行物には、テトランリウム化合物を添加して試料中の還元物質の影響を排除し、測定対象物質を酸化還元反応により測定する測定対象物の量を決定する 測定方法が記載されている。また、テトランリウム化合物がニトロ基、スルホ基を含むこと、ヘモグロビンを含む試料で測定を行うことが記載されている。

第4刊行物には、ヘモグロビンが測定に与える誤差を回避するために、スルホン酸化合物を添加することが記載されている。

理由3について

- (1) 請求項 $1\sim4$ 、 $6\sim1$ 9には、スルホン酸化合物を加えてヘモグロビンによる影響を回避することが記載されている。一方発明の詳細な説明には、SLS、SDBS、ABSA、ANDS、DADSがヘモグロビンによる影響を回避できることが示されている(表1)が、これらの化合物がヘモグロビンによる影響を回避できることをもってスルホン酸化合物であればヘモグロビンによる影響を回避できるということはできず、請求項に記載の範囲にまで一般化することができないため、請求項 $1\sim4$ 、 $6\sim1$ 9は発明の詳細な説明に実質的に記載されたものではない。
- (2) 請求項1~19には、ニトロ化合物を加えてヘモグロビンによる影響を回避することが記載されている。一方発明の詳細な説明には、2,4一DNA、p-NA、p-NP、NaNOzがヘモグロビンによる影響を回避できることが示

整理番号: されている (表2) が、これらの化合物がヘモグロビンによる影響を回避できる ことをもってニトロ化合物であればヘモグロビンによる影響を回避できるという ことはできず、請求項に記載の範囲にまで一般化することができないため、請求 項1~19は発明の詳細な説明に実質的に記載されたものではない。

HSML, P.C.

(3)請求項1~19には、スルホン酸化合物およびニトロ化合物の<u>少なくとも</u> <u>一方</u>を試料に添加して、ヘモグロビンの影響を回避するとあるが、(表1)に示 されているSDBSは2,4-DNAと同時に用いた場合しか測定が行われてお らず、SDBSだけを添加してもヘモグロビンの影響を回避できるとはいえない 。また、(表1)、(表2)を通して、いずれのニトロ化合物についてもニトロ 化合物のみを添加した場合については示されておらず、ニトロ化合物だけを添加 してもヘモグロビンの影響を回避できるとはいえない。

したがって、請求項1~19における、SDBSやニトロ化合物だけを添加す ることについては発明の詳細な説明に実質的に記載されたものではない。

理由4について

- (4) 請求項1を引用する請求項2には、「前記測定対象物由来の酸化物質また は還元物質」とあるが、請求項1には「前記測定対象物由来の酸化物質」とあり 、還元物質は記載されていないため、記載が適切ではない。
- (5) 請求項1~12を引用する請求項13には、「前記酸化により発色する基 質」とあるが、「酸化により発色する基質」を含まない請求項も引用しており、 記載が適切ではない。

(請求項14についても同様である。)

理由5について

(6) 表2にニトロ化合物としてアジ化ナトリムが載せてあるのは不適切ではな シンカン。

(なお、【0093】と表2で化合物が一致していないのも不自然ではないか。)

刊行物等一覧

- 1. 国際公開第02/027331号パンフレット
- 2. 特開2001-292795号公報
- 3. 特開2000-210100号公報

4. 特開昭60-168050号公報

< Reforences

先行技術文献調査結果の記録

・調査した分野

IPC

G01N33/48~33/98

・先行技術文献

特開2000-50896号公報

この先行技術文献調査結果の記録は、拒絶理由を構成するものではない。 なお、補正をする際は新規事項の追加とならないよう留意して下さい。

また、出願人が不測の不利益を受ける事態を避けるために、補正する場合はその補正の根拠となる記載が出願当初明細書のどの部分にあるのかを意見書等において指摘することも検討して下さい。

この拒絶理由通知の内容に関するお問い合わせ、または面接のご希望がございま したら下記までご連絡下さい。

> 連絡先 特許審査第一部材料分析 三木 隆 (電話) 03-3581-1101 内線 3252